Spediz. abb. post. - art. 1, comma 1 Legge 27-02-2004, n. 46 - Filiale di Roma



DELLA REPUBBLICA ITALIANA

PARTE PRIMA

Roma - Lunedì, 2 aprile 2012

SI PUBBLICA TUTTI I GIORNI NON FESTIVI

DIREZIONE E REDAZIONE PRESSO IL MINISTERO DELLA GIUSTIZIA - UFFICIO PUBBLICAZIONE LEGGI E DECRETI - VIA ARENULA, 70 - 00186 ROMA Amministrazione presso l'istituto poligrafico e zecca dello stato - via salaria, 1027 - 00138 Roma - centralino 06-85081 - libreria dello stato Piazza G. Verdi. 1 - 00198 Roma

AVVISO AL PUBBLICO

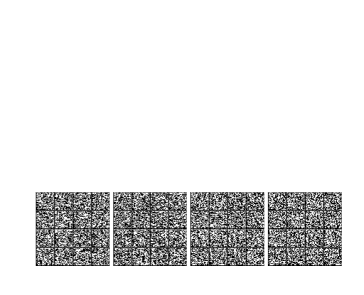
Si comunica che il punto vendita Gazzetta Ufficiale sito in via Principe Umberto, 4 è stato trasferito nella nuova sede di Piazza G. Verdi, 1 - 00198 Roma

N. 64

AGENZIA ITALIANA DEL FARMACO

Importazione parallela di medicinali per uso umano.





SOMMARIO

AGENZIA ITALIANA DEL FARMACO

Importazione parallela del medicinale «Tobral» (12A03432)	Pag.	1
Importazione parallela del medicinale «Dulcolax» (12A03433)	Pag.	2
Importazione parallela del medicinale «Betadine» (12A03434)	Pag.	3
Importazione parallela del medicinale «Brufen» (12A03435)	Pag.	4
Importazione parallela del medicinale «Avodart» (12A03436)	Pag.	6
Importazione parallela del medicinale «Maxalt» (12A03437)	Pag.	7
Importazione parallela del medicinale «Avodart» (12A03438)	Pag.	8
Importazione parallela del medicinale «Nurofen Febbre e Dolore» (12A03439)	Pag.	9
Importazione parallela del medicinale «Zymafluor» (12A03440)	Pag.	10
Importazione parallela del medicinale «Mercilon» (12A03441)	Pag.	11
Importazione parallela del medicinale «Pevaryl» (12A03442)	Pag.	12
Importazione parallela del medicinale «Nasonex» (12A03443)	Pag.	13
Importazione parallela del medicinale «Tobradex» (12A03444)	Pag.	14
Importazione parallela del medicinale «Betadine» (12A03445)	Pag.	15
Importazione parallela del medicinale «Tobradex» (12A03446)	Pag.	16
Importazione parallela del medicinale «Tobradex» (12A03447)	Pag.	17
Importazione parallela del medicinale «Halcion» (12A03448)	Pag.	18
Importazione parallela del medicinale «Movicol» (12A03449)	Pag.	19







Importazione parallela del medicinale «Flixonase» (12A03450)	Pag.	20
Importazione parallela del medicinale «Bactroban Nasale» (12A03451)	Pag.	21
Importazione parallela del medicinale «Dulcolax» (12A03452)	Pag.	22
Importazione parallela del medicinale «Pevaryl» (12A03453)	Pag.	23
Importazione parallela del medicinale «Flector» (12A03454).	Pag.	24
Importazione parallela del medicinale «Tobradex» (12A03455)	Pag.	25
Importazione parallela del medicinale «Xanax» (12A03456)	Pag.	26
Importazione parallela del medicinale «Zymafluor» (12A03457)	Pag.	27
Importazione parallela del medicinale «Cardura 4 mg» (12A03458)	Pag.	28
Importazione parallela del medicinale «Cardura 2 mg» (12A03459)	Pag.	29
Importazione parallela del medicinale «Voltaren» (12A03460).	Pag.	30
Importazione parallela del medicinale «Nurofen Febbre e Dolore» (12A03461)	Pag.	31
Importazione parallela del medicinale «Fluimucil» (12A03462)	Pag.	32
Importazione parallela del medicinale «Diosmectal» (12A03463)	Pag.	33
Importazione parallela del medicinale «Stilnox» (12A03464).	Pag.	34
Importazione parallela del medicinale «Zymafluor» (12A03465)	Pag.	35
Importazione parallela del medicinale «Celluvisc» (12A03466)	Pag.	36
Importazione parallela del medicinale «Gentalyn» (12A03467)	Pag.	37
Importazione parallela del medicinale «Tobradex» (12A03468)	Pag.	38
Importazione parallela del medicinale «Maalox» (12A03469)	Pag.	39

ESTRATTI, SUNTI E COMUNICATI

AGENZIA ITALIANA DEL FARMACO

Importazione parallela del medicinale «Tobral»

Estratto determinazione V&A PC IP n. 693 del 21 febbraio 2012

E' autorizzata l'importazione parallela del medicinale TOBREX 0,3% collyre en solution dalla FRANCIA con numero di autorizzazione 328 054 3 ou 34009 328 054 3 3 il quale , per le motivazioni espresse in premessa, deve essere posto in commercio con la denominazione Tobral e con le specificazioni di seguito indicate a condizione che siano valide ed efficaci al momento dell'entrata in vigore della presente Determinazione.

IMPORTATORE: GEKOFAR S.r.I. Piazza Duomo, 16 - 20122 MILANO

Denominazione e Confezione: TOBRAL "0,3% collirio, soluzione "flacone 5 ml

Codice AIC: 041665011 (in base 10) 17RJHM (in base 32)

Forma Farmaceutica: soluzione Composizione: 100 ml contengono Principio attivo: Tobramicina 0,3 g;

Eccipienti: tyloxapol, benzalconio cloruro, acido borico, sodio solfato anidro, sodio cloruro,

acqua depurata.

INDICAZIONI TERAPEUTICHE: Tobral 0,3% collirio, soluzione è indicato nel trattamento delle infezioni dell'occhio e degli annessi oculari, causate da batteri sensibili alla tobramicina: congiuntiviti catarrali acute e sub-acute e croniche; blefariti; cheratiti batteriche; diacrocistiti; profilassi pre e post-operatoria negli interventi sul segmento anteriore.

RICONFEZIONAMENTO SECONDARIO

E' autorizzato il confezionamento secondario presso le officine FIEGE LOGISTICS ITALIA S.p.A., Via Amendola 1, 20090 Caleppio di Settala (MI); DEPO - PACK S.n.c.. Di Del Deo Silvio E C.. – Via Morandi, 28 - Saronno - VA; CIT S.r.I., Via Primo Villa 17, 20040 Burago Molgora (MB);

CLASSIFICAZIONE AI FINI DELLA RIMBORSABILITÀ

Confezione: TOBRAL "0,3% collirio, soluzione "flacone 5 ml

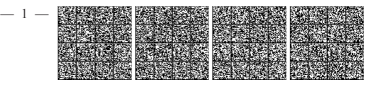
Codice AIC: 041665011; Classe di rimborsabilità: C

CLASSIFICAZIONE AI FINI DELLA FORNITURA

Confezione: TOBRAL "0,3% collirio, soluzione "flacone 5 ml

Codice AIC: 041665011; RR – medicinali soggetti a prescrizione medica

DECORRENZA DI EFFICACIA DELLA DETERMINAZIONE: dal giorno successivo alla sua pubblicazione nella *Gazzetta Ufficiale* della Repubblica Italiana.



Importazione parallela del medicinale «Dulcolax»

Estratto determinazione V&A PC IP n. 694 del 21 febbraio 2012

E' autorizzata l'importazione parallela del medicinale DULCOLAX 5 mg gastro-resistant tablet 30 tbl. dalla NORVEGIA con numero di autorizzazione 4511 con le specificazioni di seguito indicate e a condizione che siano valide ed efficaci alla data di entrata in vigore della presente Determinazione.

IMPORTATORE: GEKOFAR S.r.I. Piazza Duomo, 16 - 20122 MILANO

Confezione: DULCOLAX "5 mg compresse rivestite" blister 24 compresse rivestite

Codice AIC: 041678018 (in base 10) 17RX62 (in base 32)

Forma Farmaceutica : compresse rivestite Composizione : ogni compressa contiene

Principio Attivo: Bisacodile 5 mg

Eccipienti: lattosio monoidrato, amido di mais, glicerolo, magnesio stearato, saccarosio, talco, gomma arabica, titanio diossido (E171), poliacrilati anionici, olio di ricino, macrogol 6000, ferro ossido (E172), cera bianca, cera carnauba e gomma lacca.

INDICAZIONI TERAPEUTICHE: Trattamento di breve durata della stitichezza occasionale.

RICONFEZIONAMENTO SECONDARIO

E' autorizzato il confezionamento secondario presso l'officina FIEGE LOGISTICS ITALIA S.P.A., Via Amendola 1, 20090 Caleppio di Settala (MI);

CLASSIFICAZIONE AI FINI DELLA RIMBORSABILITÀ

Confezione: DULCOLAX "5 mg compresse rivestite" blister 24 compresse rivestite

Codice AIC: 041678018; Classe di rimborsabilità: C bis

CLASSIFICAZIONE AI FINI DELLA FORNITURA

Confezione: DULCOLAX "5 mg compresse rivestite" blister 24 compresse rivestite

Codice AIC: 041678018:

OTC – medicinali non soggetti a prescrizione medica, da banco

DECORRENZA DI EFFICACIA DELLA DETERMINAZIONE: dal giorno successivo alla sua pubblicazione nella *Gazzetta Ufficiale* della Repubblica Italiana.

Importazione parallela del medicinale «Betadine»

Estratto determinazione V&A PC IP n. 695 del 21 febbraio 2012

E' autorizzata l'importazione parallela del medicinale BETADINE 10 pour cent solution pour application locale, fl. 125 ml dalla Francia con numero di autorizzazione 314 997 8 ou 34009 314 997 8 7 con le specificazioni di seguito indicate a condizione che siano valide ed efficaci al momento dell'entrata in vigore della presente Determinazione:

IMPORTATORE: MPF PHARMA S.r.I. con sede legale in Via Clara Maffei, 2B - Bergamo;

Confezione: BETADINE "10% soluzione cutanea" flacone 125 ml

Codice AIC: 041723014 (in base 10) 17T946 (in base 32)

Forma Farmaceutica: soluzione

Composizione: 1 ml di soluzione contiene

Principio attivo: Iodopovidone (al 10% di iodio) 0,1 g;

Eccipienti: glicerolo, macrogol 9 lauryl ether, sodio fosfato bibasico biidrato, acido citrico

monoidrato, sodio idrossido, acqua depurata;

INDICAZIONI TERAPEUTICHE

Disinfezione e pulizia della cute lesa (ferite, piaghe ecc.);

CONFEZIONAMENTO SECONDARIO

E' autorizzato riconfezionamento secondario presso l'officina FIEGE LOGISTICS ITALIA S.p.A., Via Amendola 1, 20090 Caleppio di Settala (MI);

CLASSIFICAZIONE AI FINI DELLA RIMBORSABILITÀ

Confezione: : BETADINE "10% soluzione cutanea" flacone 125 ml

Codice AIC: 041723014; Classe di rimborsabilità: C bis

CLASSIFICAZIONE AI FINI DELLA FORNITURA

Confezione: : BETADINE "10% soluzione cutanea" flacone 125 ml

Codice AIC: 041723014;

OTC - medicinali non soggetti a prescrizione medica da banco;

DECORRENZA DI EFFICACIA DELLA DETERMINAZIONE: dal giorno successivo alla sua pubblicazione nella *Gazzetta Ufficiale* della Repubblica Italiana.

Importazione parallela del medicinale «Brufen»

Estratto determinazione V&A PC IP n. 696 del 21 febbraio 2012

E' autorizzata l'importazione parallela del medicinale NEOBRUFEN 600 mg comprimidos recubiertos con pelicula 40 comprim. dalla SPAGNA con numero di autorizzazione 70031 Codigo Nacional 661407-5, il quale, per le motivazioni espresse in premessa, deve essere posto in commercio con la denominazione BRUFEN e con le specificazioni di seguito indicate a condizione che siano valide ed efficaci al momento dell'entrata in vigore della presente Determinazione.

IMPORTATORE: Programmi Sanitari Integrati s.r.l. con sede legale e domicilio fiscale in Via G. Lanza, 3 – 20121 Milano.

Confezione: BRUFEN " 600 mg compresse rivestite" 30 compresse in blister

Codice AIC: 039693027 (in base 10) 15VBR3 (in base 32)

Forma Farmaceutica: compresse rivestite

Composizione : Ogni compressa rivestita contiene:

Principio attivo: Ibuprofene 600 mg.

Eccipienti: cellulosa microcristallina, lattosio monoidrato, croscarmellosa sodica, sodio laurilsolfato, magnesio stearato, silice colloidale anidra, ipromellosa, talco, , ipromellosa E-5, titanio diossido E-171.

INDICAZIONI TERAPEUTICHE

Come antireumatico in:

- osteoartrosi in tutte le sue localizzazioni (artrosi cervicale, dorsale, lombare; artrosi della spalla, dell'anca, del ginocchio, artrosi diffusa, ecc.), periartrite scapolo-omerale, lombalgie, sciatalgie, radicolo-nevriti; fibrositi, tenosinoviti, miositi, traumatologia sportiva; artrite reumatoide, morbo di Stili.

Come analgesico in forme dolorose di diversa eziologia:

- nella traumatologia accidentale e sportiva;
- nella pratica dentistica, nei dolori post-estrazione e dopo interventi odontostomatologici;
- in ostetricia: nel dolore post-episiotomico e post-partum;
- in ginecologia: nella prevenzione e nel trattamento della dismenorrea;
- in chirurgia: nel trattamento del dolore post-operatorio;
- in oculistica: nel dolore post-operatorio e nelle forme dolorose di varia eziologia;
- in medicina generale: nel trattamento di emicrania e cefalea.

BRUFEN 10% Crema è indicato nel trattamento di: contusioni, distorsioni, mialgie, strappi muscolari, artralgie, lombaggini, torcicollo, tenosinoviti, flebiti, tromboflebiti, ecc.

CONFEZIONAMENTO SECONDARIO

E' autorizzato il confezionamento secondario presso le officine : FIEGE LOGISTICS ITALIA S.p.A., Via Amendola 1, 20090 Caleppio di Settala (MI); PHARM@IDEA s.r.l. Via del Commercio, 5 – 25039 Travagliato (BS);

CLASSIFICAZIONE AI FINI DELLA RIMBORSABILITÀ

Confezione: BRUFEN " 600 mg compresse rivestite" 30 compresse in blister

Codice AIC: 039693027; Classe di rimborsabilità: A Prezzo ex factory (IVA esclusa):

4,54 EURO

Prezzo al pubblico (IVA inclusa):

7,50 EURO

CLASSIFICAZIONE AI FINI DELLA FORNITURA

Confezione: BRUFEN " 600 mg compresse rivestite" 30 compresse in blister

Codice AIC: 039693027;

RR medicinale soggetto a prescrizione medica;

CONDIZIONI E MODALITÀ D'IMPIEGO

Confezione: BRUFEN " 600 mg compresse rivestite" 30 compresse in blister **Codice AIC**: 039693027 ; si applicano le condizioni di cui alla **Nota 66**

DECORRENZA DI EFFICACIA DELLA DETERMINAZIONE: dal giorno successivo alla sua pubblicazione nella *Gazzetta Ufficiale* della Repubblica Italiana.

Importazione parallela del medicinale «Avodart»

Estratto determinazione V&A PC IP n. 697 del 21 febbraio 2012

E' autorizzata l'importazione parallela del medicinale AVODART 0,5 mg por. cps. mol. 90 cps.. dalla REPUBBLICA CECA con numero di autorizzazione 87/287/03-C, con le specificazioni di seguito indicate a condizione che siano valide ed efficaci al momento dell'entrata in vigore della presente Determinazione.

IMPORTATORE: Programmi Sanitari Integrati s.r.l. con sede legale e domicilio fiscale in Via G. Lanza, 3 – 20121 Milano.

Confezione: AVODART 30 capsule molli in blister PVC/PVDC da 0,5 mg

Codice AIC: 041287018 (in base 10) 17CZCB (in base 32)

Forma Farmaceutica : capsule molli Composizione : Ogni capsula molle: Principio attivo: Dutasteride 0,5 mg.

Eccipienti: Nucleo: mono e digliceridi dell'acido caprilico/caprico; butilidrossitoluene (E321). Rivestimento:gelatina; glicerolo; titaniodiossido (E171); ossido di ferro giallo (E172); trigliceridi a catena media; lecitina. inchiostro rosso contenente: ossido di ferro rosso (E172) come colorante, polivinil acetato ftalato, glicole propilenico, Macrogol 400.

INDICAZIONI TERAPEUTICHE

Trattamento dei sintomi da moderati a gravi dell'iperplasia prostatica benigna (IPB). Riduzione del rischio di ritenzione urinaria acuta e dell'intervento chirurgico in pazienti con sintomi da moderati a gravi dell'iperplasia prostatica benigna.

CONFEZIONAMENTO SECONDARIO

E' autorizzato il confezionamento secondario presso le officine : FIEGE LOGISTICS ITALIA S.p.A., Via Amendola 1, 20090 Caleppio di Settala (MI); PHARM@IDEA s.r.l. Via del Commercio, 5 – 25039 Travagliato (BS);

CLASSIFICAZIONE AI FINI DELLA RIMBORSABILITÀ

Confezione: AVODART 30 capsule molli in blister PVC/PVDC da 0,5 mg

Codice AIC: 041287018; Classe di rimborsabilità: A Prezzo ex factory (IVA esclusa):

20.84 EURO

Prezzo al pubblico (IVA inclusa):

34.40 EURO

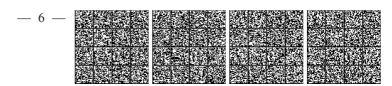
CLASSIFICAZIONE AI FINI DELLA FORNITURA

Confezione: AVODART 30 capsule molli in blister PVC/PVDC da 0,5 mg

Codice AIC: 041287018:

RR medicinale soggetto a prescrizione medica;

DECORRENZA DI EFFICACIA DELLA DETERMINAZIONE: dal giorno successivo alla sua pubblicazione nella *Gazzetta Ufficiale* della Repubblica Italiana.



Importazione parallela del medicinale «Maxalt»

Estratto determinazione V&A PC IP n. 698 del 21 febbraio 2012

E' autorizzata l'importazione parallela del medicinale MAXALT 10 mg tabletten 3 tab. dalla Germania con numero di autorizzazione 43363.01.00, con le specificazioni di seguito indicate a condizione che siano valide ed efficaci al momento dell'entrata in vigore della presente Determinazione.

IMPORTATORE: Programmi Sanitari Integrati s.r.l. con sede legale e domicilio fiscale in Via G. Lanza, 3 – 20121 Milano.

Confezione: MAXALT "10" 3 compresse in blister

Codice AIC: 041370014 (in base 10) 17GJDY (in base 32)

Forma Farmaceutica: compresse

Composizione: Ogni compressa contiene:

Principio attivo: Rizatriptan 10 mg. (come Rizatriptan benzoato14,53 mg.)

Eccipienti: lattosio monoidrato, cellulosa microcristallina, amido di mais pregelatinizzato,

ossido di ferro rosso (E 172), magnesio stearato.

INDICAZIONI TERAPEUTICHE

Trattamento acuto degli attacchi emicranici con o senza aura.

CONFEZIONAMENTO SECONDARIO

E' autorizzato il confezionamento secondario presso le officine : FIEGE LOGISTICS ITALIA S.p.A., Via Amendola 1, 20090 Caleppio di Settala (MI); PHARM@IDEA s.r.l. Via del Commercio, 5 – 25039 Travagliato (BS);

CLASSIFICAZIONE AI FINI DELLA RIMBORSABILITÀ

Confezione: MAXALT "10" 3 compresse in blister

Codice AIC: 041370014 ; Classe di rimborsabilità: A Prezzo ex factory (IVA esclusa):

13,61 EURO

Prezzo al pubblico (IVA inclusa):

22,46 EURO

CLASSIFICAZIONE AI FINI DELLA FORNITURA Confezione: MAXALT "10" 3 compresse in blister

Codice AIC: 041370014; RR medicinale soggetto a prescrizione medica;

DECORRENZA DI EFFICACIA DELLA DETERMINAZIONE: dal giorno successivo alla sua pubblicazione nella *Gazzetta Ufficiale* della Repubblica Italiana.

Importazione parallela del medicinale «Avodart»

Estratto determinazione V&A PC IP n. 699 del 21 febbraio 2012

E' autorizzata l'importazione parallela del medicinale AVODART 0,5 mg por. cps. mol. 30 cps.. dalla REPUBBLICA CECA con numero di autorizzazione 87/287/03-C, con le specificazioni di seguito indicate a condizione che siano valide ed efficaci al momento dell'entrata in vigore della presente Determinazione.

IMPORTATORE: Programmi Sanitari Integrati s.r.l. con sede legale e domicilio fiscale in Via G. Lanza, 3 – 20121 Milano.

Confezione: AVODART 30 capsule molli in blister PVC/PVDC da 0,5 mg

Codice AIC: 041287020 (in base 10) 17CZCD (in base 32)

Forma Farmaceutica : capsule molli Composizione : Ogni capsula molle: Principio attivo: Dutasteride 0,5 mg.

Eccipienti: Nucleo: mono e digliceridi dell'acido caprilico/caprico; butilidrossitoluene (E321). Rivestimento:gelatina; glicerolo; titaniodiossido (E171); ossido di ferro giallo (E172); trigliceridi a catena media; lecitina. inchiostro rosso contenente: ossido di ferro rosso (E172) come colorante, polivinil acetato ftalato, glicole propilenico, Macrogol 400.

INDICAZIONI TERAPEUTICHE

Trattamento dei sintomi da moderati a gravi dell'iperplasia prostatica benigna (IPB). Riduzione del rischio di ritenzione urinaria acuta e dell'intervento chirurgico in pazienti con sintomi da moderati a gravi dell'iperplasia prostatica benigna.

CONFEZIONAMENTO SECONDARIO

E' autorizzato il confezionamento secondario presso le officine : FIEGE LOGISTICS ITALIA S.p.A., Via Amendola 1, 20090 Caleppio di Settala (MI); PHARM@IDEA s.r.l. Via del Commercio, 5 – 25039 Travagliato (BS);

CLASSIFICAZIONE AI FINI DELLA RIMBORSABILITÀ

Confezione: AVODART 30 capsule molli in blister PVC/PVDC da 0,5 mg

Codice AIC: 041287020; Classe di rimborsabilità: A Prezzo ex factory (IVA esclusa):

20.84 EURO

Prezzo al pubblico (IVA inclusa):

34,40 EURO

CLASSIFICAZIONE AI FINI DELLA FORNITURA

Confezione: AVODART 30 capsule molli in blister PVC/PVDC da 0,5 mg

Codice AIC: 041287020;

RR medicinale soggetto a prescrizione medica;

DECORRENZA DI EFFICACIA DELLA DETERMINAZIONE: dal giorno successivo alla sua pubblicazione nella *Gazzetta Ufficiale* della Repubblica Italiana.



Importazione parallela del medicinale «Nurofen Febbre e Dolore»

Estratto determinazione V&A PC IP n. 700 del 21 febbraio 2012

E' autorizzata l'importazione parallela del medicinale NUROFENPRO 20 mg/ml enfant et nourissons san sucre, suspension buvable édulcorée au maltitol liquide et à la saccarine sodique dalla FRANCIA con numero di autorizzazione 379 184 1 ou 34009 379 184 1 1 con le specificazioni di seguito indicate a condizione che siano valide ed efficaci al momento dell'entrata in vigore della presente Determinazione.

IMPORTATORE : SAN GIORGIO PHARMA s.r.l. con sede legale e domicilio fiscale in Corso Perrone 47 G - 16152 Genova.

Confezione: NUROFEN FEBBRE E DOLORE "BAMBINI 100 mg/5ml sospensione orale

gusto arancia" flacone da 150 ml con siringa per somministrazione orale

Codice AIC: 041667015 (in base 10) 17RLG7 (in base 32)

Forma Farmaceutica: sospensione orale

Composizione : Ogni ml di sospensione orale contiene:

Principio attivo: Ibuprofene 20 mg.

Eccipienti: polisorbato 80, glicerina, sciroppo di maltitolo, saccarina sodica, acido citrico, sodio citrato, gomma di xanthan, sodio cloruro, aroma arancia, bromuro di domifene, acqua depurata.

INDICAZIONI TERAPEUTICHE: NUROFEN Febbre e Dolore è indicato per il trattamento sintomatico della febbre e del dolore lieve o moderato.

CONFEZIONAMENTO SECONDARIO

E' autorizzato il confezionamento secondario presso l'officine EMOTEC S.r.I., Via Statale Sud, 60 – 41036 MEDOLLA (MO); PHARMA PARTNERS S.r.I., Via Vittorio Locchi, 112 – 50100 FIRENZE;

CLASSIFICAZIONE AI FINI DELLA RIMBORSABILITÀ

Confezione: NUROFEN FEBBRE E DOLORE "BAMBINI 100 mg/5ml sospensione orale

gusto arancia" flacone da 150 ml con siringa per somministrazione orale

Codice AIC: 041667015; Classe di rimborsabilità: C

CLASSIFICAZIONE AI FINI DELLA FORNITURA

Confezione: NUROFEN FEBBRE E DOLORE "BAMBINI 100 mg/5ml sospensione orale

gusto arancia" flacone da 150 ml con siringa per somministrazione orale

Codice AIC: 041667015; SOP – medicinali non soggetti a prescrizione medica, da banco;

DECORRENZA DI EFFICACIA DELLA DETERMINAZIONE: dal giorno successivo alla sua pubblicazione nella *Gazzetta Ufficiale* della Repubblica Italiana.

Importazione parallela del medicinale «Zymafluor»

Estratto determinazione V&A PC IP n. 701 del 21 febbraio 2012

E' autorizzata l'importazione parallela del medicinale ZYMAFLUOR 0,114 POUR CENT solution buvable en flacon compte-gouttes dalla FRANCIA con numero di autorizzazione 335422-4 ou 34009 335 422 4 5 con le specificazioni di seguito indicate a condizione che siano valide ed efficaci al momento dell'entrata in vigore della presente Determinazione.

IMPORTATORE: SAN GIORGIO PHARMA s.r.l. con sede legale e domicilio fiscale in Corso Perrone 47 G - 16152 Genova.

Confezione: ZYMAFLUOR "1,14 mg/ml gocce orali, soluzione " 1 flacone 20 ml

Codice AIC: 041729017 (in base 10) 17TGZT (in base 32)

Forma Farmaceutica : soluzione Composizione : 1 ml contiene

Principio attivo: sodio fluoruro mg 2,52 (pari a fluoro-ioni 1,14 mg);

Eccipienti: acido benzoico, glicerolo, sorbitolo liquido non cristallizzabile; acqua depurata

INDICAZIONI TERAPEUTICHE: Zymafluor si usa per la prevenzione della carie dentaria.

CONFEZIONAMENTO SECONDARIO

E' autorizzato il confezionamento secondario presso l'officine EMOTEC S.r.I., Via Statale Sud, 60 – 41036 MEDOLLA (MO); PHARMA PARTNERS S.r.I., Via Vittorio Locchi, 112 – 50100 FIRENZE;

CLASSIFICAZIONE AI FINI DELLA RIMBORSABILITÀ

Confezione: ZYMAFLUOR "1,14 mg/ml gocce orali, soluzione " 1 flacone 20 ml

Codice AIC: 041729017; Classe di rimborsabilità: C bis

CLASSIFICAZIONE AI FINI DELLA FORNITURA

Confezione: ZYMAFLUOR "1,14 mg/ml gocce orali, soluzione " 1 flacone 20 ml

Codice AIC: 041729017; OTC – medicinali non soggetti a prescrizione medica, da banco;

DECORRENZA DI EFFICACIA DELLA DETERMINAZIONE: dal giorno successivo alla sua pubblicazione nella *Gazzetta Ufficiale* della Repubblica Italiana.

Importazione parallela del medicinale «Mercilon»

Estratto determinazione V&A PC IP n. 702 del 21 febbraio 2012

E' autorizzata l'importazione parallela del medicinale MERCILON tablet (21x3) dal PORTOGALLO con numero di autorizzazione 8780510 con le specificazioni di seguito indicate a condizione che siano valide ed efficaci al momento dell'entrata in vigore della presente Determinazione:

IMPORTATORE: BeachCourse Italia S.r.I. con sede legale in Via Cesarea, 11/10 - 16121 Genova;

Confezione: MERCILON "0,15 MG + 0,02 MG compresse" 21 compresse

Codice AIC: 041730019 (in base 10) 17THZ3 (in base 32)

Forma Farmaceutica: compresse

Composizione : Ogni compressa contiene:

Principi attivi: desogestrel 0,150 mg ed etinilestradiolo 0,020 mg;

Eccipienti: amido di patate, povidone, acido stearico, biossido di silicio colloidale, dl-alfa-

tocoferolo, lattosio monoidrato.

INDICAZIONI TERAPEUTICHE: Prevenzione del concepimento.

CONFEZIONAMENTO SECONDARIO

E' autorizzato riconfezionamento secondario presso l'officine Segetra S.a.s., Via Milano 85 - 20078 San Colombano al Lambro (MI); Beachcourse Ltd. 20/21 Alliance Court, Alliance Road London W3 0RB UK.

CLASSIFICAZIONE AI FINI DELLA RIMBORSABILITÀ

Confezione: MERCILON "0,15 MG + 0,02 MG compresse" 21 compresse

Codice AIC: 041730019; Classe di rimborsabilità: C

CLASSIFICAZIONE AI FINI DELLA FORNITURA

Confezione: MERCILON "0,15 MG + 0,02 MG compresse" 21 compresse **Codice AIC:** 041730019; RR – medicinale soggetto a prescrizione medica;

DECORRENZA DI EFFICACIA DELLA DETERMINAZIONE: dal giorno successivo alla sua pubblicazione nella *Gazzetta Ufficiale* della Repubblica Italiana.

Importazione parallela del medicinale «Pevaryl»

Estratto determinazione V&A PC IP n. 703 del 21 febbraio 2012

E' autorizzata l'importazione parallela del medicinale PEVARYL cream 1% W/W tube 30 g dalla GRECIA con numero di autorizzazione 19821/16-06-1993 con le specificazioni di seguito indicate a condizione che siano valide ed efficaci al momento dell'entrata in vigore della presente Determinazione:

IMPORTATORE: BeachCourse Italia S.r.l. con sede legale in Via Cesarea, 11/10 - 16121 Genova

Confezione: PEVARYL "1% crema" Tubo da 30 g,

Codice AIC: 041685013 (in base 10) 17S40P (in base 32)

Forma Farmaceutica: crema

Composizione : 100 g di crema contengono Principio Attivo: econazolo nitrato g 1,0;

Eccipienti: miscela di esteri dell'acido stearico con glicoli; miscela di acidi grassi con glicole polietilenico; olio di vaselina; butilidrossianisolo (E320); profumo; acido benzoico; acqua

depurata.

INDICAZIONI TERAPEUTICHE: Il prodotto è indicato nella terapia di:

- micosi cutanee causate da dermatofiti, lieviti o muffe ed infezioni sostenute da batteri Gram-positivi;
- micosi del condotto uditivo (limitatamente alla forma emulsione) e delle unghie;
- Pityriasis Versicolor.

CONFEZIONAMENTO SECONDARIO

E' autorizzato riconfezionamento secondario presso l'officine Segetra S.a.s., Via Milano 85 - 20078 San Colombano al Lambro (MI); Beachcourse Ltd. 20/21 Alliance Court, Alliance Road London W3 0RB UK.

CLASSIFICAZIONE AI FINI DELLA RIMBORSABILITÀ

Confezione: PEVARYL "1% crema" Tubo da 30 g, Codice AIC: 041685013; Classe di rimborsabilità: C

CLASSIFICAZIONE AI FINI DELLA FORNITURA

Confezione: PEVARYL "1% crema" Tubo da 30 g,

Codice AIC: 041685013; SOP: medicinali non soggetti a prescrizione medica, ma non da

banco.

DECORRENZA DI EFFICACIA DELLA DETERMINAZIONE: dal giorno successivo alla sua pubblicazione nella *Gazzetta Ufficiale* della Repubblica Italiana.

Importazione parallela del medicinale «Nasonex»

Estratto determinazione V&A PC IP n. 704 del 21 febbraio 2012

E' autorizzata l'importazione parallela del medicinale NASONEX Nasal Spray suspension 0,05% w/w dalla GRECIA con numero di autorizzazione 45488/01-07-2009 con le specificazioni di seguito indicate a condizione che siano valide ed efficaci al momento dell'entrata in vigore della presente Determinazione:

IMPORTATORE: BeachCourse Italia S.r.l. con sede legale in Via Cesarea, 11/10 - 16121 Genova

Confezione: NASONEX Spray Nasale 0,05% 140 erogazione 50 mcg/spruzzo

Codice AIC: 041681014 (in base 10) 17S03Q (in base 32)

Forma Farmaceutica: spray nasale, sospensione Composizione: ogni erogazione dosata contiene

Principio attivo: Mometasone Furoato monoidrato 50 mcg;

Eccipienti: Cellulosa dispersibile (cellulosa microcristallina e carmellosa sodica), glicerolo, sodio citrato diidrato, acido citrico monoidrato, polisorbato 80, benzalconio cloruro, acqua depurata;

INDICAZIONI TERAPEUTICHE: Nasonex spray nasale è indicato nel trattamento dei sintomi della rinite allergica stagionale o perenne negli adulti e nei ragazzi di almeno 12 anni di età. Nasonex spray nasale è indicato anche nel trattamento dei sintomi della rinite allergica stagionale o perenne nei bambini di età compresa tra 6 e 11 anni.

In pazienti con anamnesi positiva per sintomi di rinite allergica stagionale di entità da moderata a grave, il trattamento profilattico con Nasonex spray nasale può essere iniziato fino a quattro settimane prima dell'inizio previsto della stagione dei pollini.

Nasonex spray nasale è indicato per il trattamento dei polipi nasali in pazienti adulti a partire dai 18 anni di età.

CONFEZIONAMENTO SECONDARIO

E' autorizzato riconfezionamento secondario presso l'officine Segetra S.a.s., Via Milano 85 - 20078 San Colombano al Lambro (MI); Beachcourse Ltd. 20/21 Alliance Court, Alliance Road London W3 0RB UK.

CLASSIFICAZIONE AI FINI DELLA RIMBORSABILITÀ

Confezione: NASONEX Spray Nasale 0,05% 140 erogazione 50 mcg/spruzzo

Codice AIC: 041681014; Classe di rimborsabilità: C

CLASSIFICAZIONE AI FINI DELLA FORNITURA

Confezione: NASONEX Spray Nasale 0,05% 140 erogazione 50 mcg/spruzzo **Codice AIC:** 041681014; RR – medicinale soggetto a prescrizione medica;

DECORRENZA DI EFFICACIA DELLA DETERMINAZIONE: dal giorno successivo alla sua pubblicazione nella *Gazzetta Ufficiale* della Repubblica Italiana.

Importazione parallela del medicinale «Tobradex»

Estratto determinazione V&A PC IP n. 705 del 21 febbraio 2012

E' autorizzata l'importazione parallela del medicinale TOBRADEX eye drops suspension 0,1% + 0,3% 1 fl. 5 ml dalla GRECIA con numero di autorizzazione 6926/02-02-2006 con le specificazioni di seguito indicate a condizione che siano valide ed efficaci al momento dell'entrata in vigore della presente Determinazione:

IMPORTATORE: BeachCourse Italia S.r.l. con sede legale in Via Cesarea, 11/10 - 16121 Genova

Confezione: TOBRADEX "0,3% + 0,1% collirio, sospensione" flacone contagocce 5 ml

Codice AIC: 041684010 (in base 10) 17S31B (in base 32)

Forma Farmaceutica: collirio, sospensione.

Composizione: 1 ml contiene

Principi attivi: tobramicina 3 mg, desametasone 1 mg

Eccipienti: benzalconio cloruro, edetato di sodio, sodio cloruro, sodio solfato, tyloxapol, idrossietilcellulosa, acido solforico, idrossido di sodio, acqua depurata.

INDICAZIONI TERAPEUTICHE: TobraDex® è indicato per il trattamento delle infiammazioni oculari quando è necessario un corticosteroide e quando esista un'infezione oculare o il rischio di infezioni oculari

CONFEZIONAMENTO SECONDARIO

E' autorizzato riconfezionamento secondario presso l'officine Segetra S.a.s., Via Milano 85 - 20078 San Colombano al Lambro (MI); Beachcourse Ltd. 20/21 Alliance Court, Alliance Road London W3 0RB UK.

CLASSIFICAZIONE AI FINI DELLA RIMBORSABILITÀ

Confezione: TOBRADEX "0,3% + 0,1% collirio, sospensione" flacone contagocce 5 ml **Codice AIC:** 041684010; Classe di rimborsabilità: C

CLASSIFICAZIONE AI FINI DELLA FORNITURA

Confezione: TOBRADEX "0,3% + 0,1% collirio, sospensione" flacone contagocce 5 ml **Codice AIC:** 041684010; RR – medicinale soggetto a prescrizione medica;

DECORRENZA DI EFFICACIA DELLA DETERMINAZIONE: dal giorno successivo alla sua pubblicazione nella *Gazzetta Ufficiale* della Repubblica Italiana.

Importazione parallela del medicinale «Betadine»

Estratto determinazione V&A PC IP n. 706 del 21 febbraio 2012

E' autorizzata l'importazione parallela del medicinale BETADINE 10 pour cent solution pour application locale, fl. 125 ml dalla Francia con numero di autorizzazione 314 997 8 ou 34009 314 997 8 7 con le specificazioni di seguito indicate a condizione che siano valide ed efficaci al momento dell'entrata in vigore della presente Determinazione:

IMPORTATORE: BeachCourse Italia S.r.l. con sede legale in Via Cesarea, 11/10 - 16121 Genova:

Confezione: BETADINE "10% soluzione cutanea" flacone 125 ml **Codice AIC:** 041676014 (in base 10) 17RV7G (in base 32)

Forma Farmaceutica: soluzione

Composizione: 1 ml di soluzione contiene

Principio attivo: Iodopovidone (al 10% di iodio) 0,1 g;

Eccipienti: glicerolo, macrogol 9 lauryl ether, sodio fosfato bibasico biidrato, acido citrico

monoidrato, sodio idrossido, acqua depurata;

INDICAZIONI TERAPEUTICHE: Disinfezione e pulizia della cute lesa (ferite, piaghe ecc.);

CONFEZIONAMENTO SECONDARIO

E' autorizzato riconfezionamento secondario presso l'officine Segetra S.a.s., Via Milano 85 - 20078 San Colombano al Lambro (MI); Beachcourse Ltd. 20/21 Alliance Court, Alliance Road London W3 0RB UK.

CLASSIFICAZIONE AI FINI DELLA RIMBORSABILITÀ

Confezione: BETADINE "10% soluzione cutanea" flacone 125 ml

Codice AIC: 041676014; Classe di rimborsabilità: C bis

CLASSIFICAZIONE AI FINI DELLA FORNITURA

Confezione: BETADINE "10% soluzione cutanea" flacone 125 ml

Codice AIC: 041676014; OTC - medicinali non soggetti a prescrizione medica da banco;

DECORRENZA DI EFFICACIA DELLA DETERMINAZIONE: dal giorno successivo alla sua pubblicazione nella *Gazzetta Ufficiale* della Repubblica Italiana.

Importazione parallela del medicinale «Tobradex»

Estratto determinazione V&A PC IP n. 707 del 21 febbraio 2012

E' autorizzata l'importazione parallela del medicinale TOBRADEX eye drops suspension 0,1% + 0,3% 1 fl. 5 ml dalla GRECIA con numero di autorizzazione 6926/02-02-2006 con le specificazioni di seguito indicate a condizione che siano valide ed efficaci al momento dell'entrata in vigore della presente Determinazione:

IMPORTATORE: FARMA 1000 S.r.I. Via Camperio Manfredo, 9 - 20123 Milano;

Confezione: TOBRADEX "0,3% + 0,1% collirio, sospensione" flacone contagocce 5 ml

Codice AIC: 041670023 (in base 10) 17RPD7 (in base 32)

Forma Farmaceutica: collirio, sospensione.

Composizione : 1 ml contiene

Principi attivi: tobramicina 3 mg, desametasone 1 mg

Eccipienti: benzalconio cloruro, edetato di sodio, sodio cloruro, sodio solfato,

tyloxapol, idrossietilcellulosa, acido solforico e/o idrossido di sodio, acqua depurata.

INDICAZIONI TERAPEUTICHE: TobraDex® è indicato per il trattamento delle infiammazioni oculari quando è necessario un corticosteroide e quando esista un'infezione oculare o il rischio di infezioni oculari.

CONFEZIONAMENTO SECONDARIO

E' autorizzato il confezionamento secondario presso le officine FIEGE LOGISTICS ITALIA S.p.A., Via Amendola 1, 20090 Caleppio di Settala (MI); CIT S.r.I., Via Primo Villa 17, 20040 Burago Molgora (MB); S.C.F. S.n.c. Di Giovenzana Roberto e Pelizzola Mirko Claudio Via F. Barbarossa, 7 - 26824 CAVENAGO D'ADDA - LO;

CLASSIFICAZIONE AI FINI DELLA RIMBORSABILITÀ

Confezione: TOBRADEX "0,3% + 0,1% collirio, sospensione" flacone contagocce 5 ml

Codice AIC: 041670023; Classe di rimborsabilità: C

CLASSIFICAZIONE AI FINI DELLA FORNITURA

Confezione: TOBRADEX "0,3% + 0,1% collirio, sospensione" flacone contagocce 5 ml

Codice AIC: 041670023; RR – medicinale soggetto a prescrizione medica;

DECORRENZA DI EFFICACIA DELLA DETERMINAZIONE: dal giorno successivo alla sua pubblicazione nella *Gazzetta Ufficiale* della Repubblica Italiana.

Importazione parallela del medicinale «Tobradex»

Estratto determinazione V&A PC IP n. 708 del 21 febbraio 2012

E' autorizzata l'importazione parallela del medicinale TOBRADEX collyre en suspension 1 fl. 5 ml dalla FRANCIA con numero di autorizzazione 344 299-7 ou 34009 344 299 7 2 4 con le specificazioni di seguito indicate a condizione che siano valide ed efficaci al momento dell'entrata in vigore della presente Determinazione:

IMPORTATORE: FARMA 1000 S.r.I. Via Camperio Manfredo, 9 - 20123 Milano;

Confezione: TOBRADEX "0,3% + 0,1% collirio, sospensione" flacone contagocce 5 ml

Codice AIC: 041670011 (in base 10) 17RPCV (in base 32)

Forma Farmaceutica: collirio, sospensione.

Composizione: 1 ml contiene

Principi attivi: tobramicina 3 mg, desametasone 1 mg

Eccipienti: benzalconio cloruro, edetato di sodio, sodio cloruro, sodio solfato,

tyloxapol, idrossietilcellulosa, acido solforico e/o idrossido di sodio, acqua depurata.

INDICAZIONI TERAPEUTICHE: TobraDex® è indicato per il trattamento delle infiammazioni oculari quando è necessario un corticosteroide e quando esista un'infezione oculare o il rischio di infezioni oculari

CONFEZIONAMENTO SECONDARIO

E' autorizzato il confezionamento secondario presso le officine FIEGE LOGISTICS ITALIA S.p.A., Via Amendola 1, 20090 Caleppio di Settala (MI); CIT S.r.I., Via Primo Villa 17, 20040 Burago Molgora (MB); S.C.F. S.n.c. Di Giovenzana Roberto e Pelizzola Mirko Claudio Via F. Barbarossa, 7 - 26824 CAVENAGO D'ADDA - LO;

CLASSIFICAZIONE AI FINI DELLA RIMBORSABILITÀ

Confezione: TOBRADEX "0,3% + 0,1% collirio, sospensione" flacone contagocce 5 ml

Codice AIC: 041670011; Classe di rimborsabilità: C

CLASSIFICAZIONE AI FINI DELLA FORNITURA

Confezione: TOBRADEX "0,3% + 0,1% collirio, sospensione" flacone contagocce 5 ml

Codice AIC: 041670011; RR – medicinale soggetto a prescrizione medica;

DECORRENZA DI EFFICACIA DELLA DETERMINAZIONE: dal giorno successivo alla sua pubblicazione nella *Gazzetta Ufficiale* della Repubblica Italiana.

Importazione parallela del medicinale «Halcion»

Estratto determinazione V&A PC IP n. 709 del 21 febbraio 2012

E' autorizzata l'importazione parallela del medicinale HALCION 0,25 mg tablet 20 Tabs PVC/AL dal PORTOGALLO con numero di autorizzazione 5185251 con le specificazioni di seguito indicate a condizione che siano valide ed efficaci al momento dell'entrata in vigore della presente Determinazione:

IMPORTATORE: FARMA 1000 S.r.I. Via Camperio Manfredo, 9 - 20123 Milano;

Confezione: HALCION " 250 microgrammi compresse" 20 compresse

Codice AIC: 041609025 (in base 10) 17PTU1 (in base 32)

Forma Farmaceutica: compresse

Composizione : Ogni compressa contiene: Principio attivo: Triazolam 250 microgrammi

Eccipienti: lattosio; cellulosa microcristallina; biossido di silicio colloidale; sodio docusato; magnesio stearato; amido di mais; sodio benzoato; indigotina sulfonato (E132) sotto forma di lacca d'alluminio.

INDICAZIONI TERAPEUTICHE: Trattamento a breve termine dell'insonnia.

Le benzodiazepine sono indicate soltanto quando il disturbo è grave, disabilitante o sottopone il soggetto a grave disagio.

CONFEZIONAMENTO SECONDARIO

E' autorizzato il confezionamento secondario presso le officine FIEGE LOGISTICS ITALIA S.p.A., Via Amendola 1, 20090 Caleppio di Settala (MI); PHARM@IDEA s.r.l. Via del Commercio, 5 – 25039 Travagliato (BS).

CLASSIFICAZIONE AI FINI DELLA RIMBORSABILITÀ

Confezione: HALCION " 250 microgrammi compresse" 20 compresse

Codice AIC: 041609025; Classe di rimborsabilità: C

CLASSIFICAZIONE AI FINI DELLA FORNITURA

Confezione: HALCION "250 microgrammi compresse" 20 compresse **Codice AIC:** 041609025; RR4 – medicinale soggetto a prescrizione medica; Medicinale soggetto alla Tabella II E del D.P.R. 309/1990 e succ. int. .e mod.

DECORRENZA DI EFFICACIA DELLA DETERMINAZIONE: dal giorno successivo alla sua pubblicazione nella *Gazzetta Ufficiale* della Repubblica Italiana.

Importazione parallela del medicinale «Movicol»

Estratto determinazione V&A PC IP n. 710 del 21 febbraio 2012

E' autorizzata l'importazione parallela del medicinale MOVICOL poudre pour solution buvable en sachet 20 sachets dalla FRANCIA con numero di autorizzazione 34009 340 010 2 4 con le specificazioni di seguito indicate a condizione che siano valide ed efficaci al momento dell'entrata in vigore della presente Determinazione:

IMPORTATORE: FARMA 1000 S.r.I. Via Camperio Manfredo, 9 - 20123 Milano;

Confezione: MOVICOL "13.8 g polvere per soluzione orale" 20 bustine

Codice AIC: 041728015 (in base 10) 17TG0H (in base 32) Forma Farmaceutica: polvere per sospensione orale

Composizione: Una bustina da 13,8 q di polvere per sospensione orale contiene:

Principi attivi: Macrogol 3350, 13,1250 g; sodio cloruro 350,7 mg; sodio bicarbonato 178,5

mg; potassio cloruro 46,6 mg;

Eccipienti: acesulfame potassico, aroma limone.

INDICAZIONI TERAPEUTICHE:

Per il trattamento della stipsi cronica. MOVICOL è anche in grado di risolvere il fecaloma definito come stipsi refrattaria con carico fecale nel retto e/o nel colon.

CONFEZIONAMENTO SECONDARIO

E' autorizzato il confezionamento secondario presso le officine FIEGE LOGISTICS ITALIA S.p.A., Via Amendola 1, 20090 Caleppio di Settala (MI); CIT S.r.I., Via Primo Villa 17, 20040 Burago Molgora (MB); S.C.F. S.n.c. Di Giovenzana Roberto e Pelizzola Mirko Claudio Via F. Barbarossa, 7 - 26824 CAVENAGO D'ADDA - LO;

CLASSIFICAZIONE AI FINI DELLA RIMBORSABILITÀ

Confezione: MOVICOL "13.8 g polvere per soluzione orale" 20 bustine

Codice AIC: 041728015; Classe di rimborsabilità: C

CLASSIFICAZIONE AI FINI DELLA FORNITURA

Confezione: MOVICOL "13.8 g polvere per soluzione orale" 20 bustine **Codice AIC:** 041728015; RR – medicinale soggetto a prescrizione medica;

DECORRENZA DI EFFICACIA DELLA DETERMINAZIONE: dal giorno successivo alla sua pubblicazione nella *Gazzetta Ufficiale* della Repubblica Italiana.

Importazione parallela del medicinale «Flixonase»

Estratto determinazione V&A PC IP n. 711 del 21 febbraio 2012

E' autorizzata l'importazione parallela del medicinale FLIXONASE 50 mcg/dose; nasal spray, suspension dalla POLONIA con numero di autorizzazione R/2948 con le specificazioni di seguito indicate a condizione che siano valide ed efficaci al momento dell'entrata in vigore della presente Determinazione:

IMPORTATORE: FARMA 1000 S.r.I. Via Camperio Manfredo, 9 - 20123 Milano;

Confezione: FLIXONASE "50 mcg/erogazione, spray nasale, sospensione" 120 erogazioni

Codice AIC: 041710017 (in base 10) 17SWG1 (in base 32)

Forma Farmaceutica : spray nasale, sospensione Composizione : 100 g di sospensione contengono

Principio Attivo: fluticasone propionato.

Eccipienti: glucosio anidro, cellulosa microcristallina-carmellosa sodica, alcool 2-feniletilico, benzalconio cloruro, polisorbato 80, acido cloridrico diluito fino a pH 6,3-6,5, acqua depurata.

INDICAZIONI TERAPEUTICHE: Profilassi e trattamento delle riniti allergiche stagionali e croniche, compresa la pollinosi ("febbre da fieno"), e delle riniti vasomotorie.

CONFEZIONAMENTO SECONDARIO

E' autorizzato il confezionamento secondario presso le officine FIEGE LOGISTICS ITALIA S.p.A., Via Amendola 1, 20090 Caleppio di Settala (MI); S.C.F. S.n.c. Di Giovenzana Roberto e Pelizzola Mirko Claudio Via F. Barbarossa, 7 - 26824 CAVENAGO D'ADDA - LO;

CLASSIFICAZIONE AI FINI DELLA RIMBORSABILITÀ

Confezione: FLIXONASE "50 mcg/erogazione, spray nasale, sospensione" 120 erogazioni **Codice AIC:** 041710017; Classe di rimborsabilità: C

CLASSIFICAZIONE AI FINI DELLA FORNITURA

Confezione: FLIXONASE "50 mcg/erogazione, spray nasale, sospensione" 120 erogazioni **Codice AIC:** 041710017; RR – medicinale soggetto a prescrizione medica;

DECORRENZA DI EFFICACIA DELLA DETERMINAZIONE: dal giorno successivo alla sua pubblicazione nella *Gazzetta Ufficiale* della Repubblica Italiana.

Importazione parallela del medicinale «Bactroban Nasale»

Estratto determinazione V&A PC IP n. 712 del 21 febbraio 2012

E' autorizzata l'importazione parallela del medicinale BACTROBAN 2 POUR CENT, pommade nasale 1 tube de 3 g dalla FRANCIA con numero di autorizzazione 363 416 5 ou 34009 363 416 5 4, con le specificazioni di seguito indicate e a condizione che siano valide ed efficaci alla data di entrata in vigore della presente determinazione:

IMPORTATORE: BB FARMA s.r.l. con sede legale e domicilio fiscale in Viale Europa 160 – 21017 SAMARATE (VA);

Confezione: BACTROBAN NASALE "2 % unguento" tubo 3 g Codice AIC: 041675012 (in base 10) 17RU84 (in base 32)

Forma Farmaceutica: unquento

Composizione: 100 g di unguento contengono:

Principio attivo: Mupirocina sale di calcio 2,15 g corrispondente a Mupirocina 2,00 g;

Eccipienti: vaselina, esteri della glicerina.

INDICAZIONI TERAPEUTICHE: BACTROBAN NASALE è indicato per l'eradicazione degli Stafilococchi aurei a localizzazione nasale, compresi i ceppi di Stafilococco aureo meticillino resistenti.

CONFEZIONAMENTO SECONDARIO

E' autorizzato il confezionamento secondario presso le officine : FALORNI S.R.L. Via Provinciale Lucchese s.n.c. Loc. Masotti – 51100 SERRAVALLE PISTOIESE (PT); FIEGE LOGISTICS ITALIA S.p.A., Via Amendola 1, 20090 Caleppio di Settala (MI);

CLASSIFICAZIONE AI FINI DELLA RIMBORSABILITÀ

Confezione: BACTROBAN NASALE "2 % unguento" tubo 3 g

Codice AIC: 041675012; Classe di rimborsabilità: C

CLASSIFICAZIONE AI FINI DELLA FORNITURA

Confezione: BACTROBAN NASALE "2 % unguento" tubo 3 g

Codice AIC: 041675012; RR – medicinali soggetti a prescrizione medica

DECORRENZA DI EFFICACIA DELLA DETERMINAZIONE: dal giorno successivo alla sua pubblicazione nella *Gazzetta Ufficiale* della Repubblica Italiana.

Importazione parallela del medicinale «Dulcolax»

Estratto determinazione V&A PC IP n. 713 del 21 febbraio 2012

E' autorizzata l'importazione parallela del medicinale DULCOLAX 5 mg tablets 100 tablets dalla GRAN BRETAGNA con numero di autorizzazione PL 00015/0240 con le specificazioni di seguito indicate e a condizione che siano valide ed efficaci alla data di entrata in vigore della presente Determinazione.

IMPORTATORE: BB FARMA s.r.l. con sede legale e domicilio fiscale in Viale Europa 160 – 21017 SAMARATE (VA).

Confezione: DULCOLAX "5 mg compresse rivestite" blister 24 compresse rivestite

Codice AIC: 039581020 (in base 10) 15RXBV (in base 32)

Forma Farmaceutica : compresse rivestite Composizione : ogni compressa contiene

Principio Attivo: Bisacodile 5 mg

Eccipienti: lattosio monoidrato, amido di mais, amido solubile, glicerolo, magnesio stearato, saccarosio, talco, gomma arabica, titanio diossido (E171), poliacrilati anionici, olio di ricino, macrogol 6000, ferro ossido (E172), cera bianca, cera carnauba e gomma lacca.

INDICAZIONI TERAPEUTICHE: Trattamento di breve durata della stitichezza occasionale.

CONFEZIONAMENTO SECONDARIO

E' autorizzato il confezionamento secondario presso le officine : FALORNI S.R.L. Via Provinciale Lucchese s.n.c. Loc. Masotti – 51100 SERRAVALLE PISTOIESE (PT); FIEGE LOGISTICS ITALIA S.p.A., Via Amendola 1, 20090 Caleppio di Settala (MI);

CLASSIFICAZIONE AI FINI DELLA RIMBORSABILITÀ

Confezione: DULCOLAX "5 mg compresse rivestite" blister 24 compresse rivestite

Codice AIC: 039581020; Classe di rimborsabilità: C bis

CLASSIFICAZIONE AI FINI DELLA FORNITURA

Confezione: DULCOLAX "5 mg compresse rivestite" blister 24 compresse rivestite

Codice AIC: 039581020; OTC – medicinali non soggetti a prescrizione medica, da banco

DECORRENZA DI EFFICACIA DELLA DETERMINAZIONE: dal giorno successivo alla sua pubblicazione nella *Gazzetta Ufficiale* della Repubblica Italiana.

Importazione parallela del medicinale «Pevaryl»

Estratto determinazione V&A PC IP n. 714 del 21 febbraio 2012

E' autorizzata l'importazione parallela del medicinale PEVARYL cream 10 mg tube 30 g dal Portogallo con numero di autorizzazione 8435107 con le specificazioni di seguito indicate e a condizione che siano valide ed efficaci alla data di entrata in vigore della presente Determinazione.

IMPORTATORE: BB FARMA s.r.l. con sede legale e domicilio fiscale in Viale Europa 160 – 21017 SAMARATE (VA).

Confezione: PEVARYL "1% crema" Tubo da 30 g,

Codice AIC: 038693026 (in base 10) 14WU52 (in base 32)

Forma Farmaceutica: crema

Composizione : 100 g di crema contengono Principio Attivo: econazolo nitrato g 1,0;

Eccipienti: miscela di esteri dell'acido stearico con glicoli; miscela di acidi grassi con glicole polietilenico; olio di vaselina; butilidrossianisolo (E320); profumo; acido benzoico; acqua depurata.

INDICAZIONI TERAPEUTICHE: Il prodotto è indicato nella terapia di:

- micosi cutanee causate da dermatofiti, lieviti o muffe ed infezioni sostenute da batteri Gram-positivi;
- micosi del condotto uditivo (limitatamente alla forma emulsione) e delle unghie;
- Pityriasis Versicolor.

CONFEZIONAMENTO SECONDARIO

E' autorizzato il confezionamento secondario presso le officine : FALORNI S.R.L. Via Provinciale Lucchese s.n.c. Loc. Masotti – 51100 SERRAVALLE PISTOIESE (PT); FIEGE LOGISTICS ITALIA S.p.A., Via Amendola 1, 20090 Caleppio di Settala (MI);

CLASSIFICAZIONE AI FINI DELLA RIMBORSABILITÀ

Confezione: PEVARYL "1% crema" Tubo da 30 g, Codice AIC: 038693026; Classe di rimborsabilità: C

CLASSIFICAZIONE AI FINI DELLA FORNITURA

Confezione: PEVARYL "1% crema" Tubo da 30 g,

Codice AIC: 038693026; SOP: medicinali non soggetti a prescrizione medica, ma non da

banco.

DECORRENZA DI EFFICACIA DELLA DETERMINAZIONE: dal giorno successivo alla sua pubblicazione nella *Gazzetta Ufficiale* della Repubblica Italiana.

Importazione parallela del medicinale «Flector»

Estratto determinazione V&A PC IP n. 715 del 21 febbraio 2012

E' autorizzata l'importazione parallela del medicinale FLECTOR Tissugel Transdermal Patch 5 units dal PORTOGALLO con numero di autorizzazione 3231594 con le specificazioni di seguito indicate e a condizione che siano valide ed efficaci alla data di entrata in vigore della presente Determinazione.

IMPORTATORE: BB FARMA s.r.l. con sede legale e domicilio fiscale in Viale Europa 160 – 21017 SAMARATE (VA).

Confezione: FLECTOR "180 mg cerotto medicato" 5 cerotti medicati

Codice IP: 038951048 (in base 10) 154Q48 (in base 32)

Forma Farmaceutica: cerotto medicato

Composizione: Un cerotto medicato da 180 mg contiene:

Principio attivo: Diclofenac idrossietilpirrolidina mg 180 (pari a mg 140 di diclofenac sodico). Eccipienti: Gelatina, Polivinilpirrolidone, Sorbitolo soluzione al 70%, Caolino, Titanio biossido, Glicole propilenico, Metile paraidrossibenzoato, Propile paraidrossibenzoato, Edetato bisodico, Acido Tartarico, Diidrossialluminio aminoacetato, Carbossimetilcellulosa sodica, Poliacrilato sodico, 1,3-butilen glicole, Polisorbato 80, Profumo, Acqua depurata, Feltro sintetico, Film plastico.

INDICAZIONI TERAPEUTICHE: Trattamento locale di stati dolorosi e infiammatori di natura reumatica o traumatica di : Articolazioni, Muscoli, Tendini, Legamenti.

CONFEZIONAMENTO SECONDARIO

E' autorizzato il confezionamento secondario presso le officine : FALORNI S.R.L. Via Provinciale Lucchese s.n.c. Loc. Masotti – 51100 SERRAVALLE PISTOIESE (PT); FIEGE LOGISTICS ITALIA S.p.A., Via Amendola 1, 20090 Caleppio di Settala (MI);

CLASSIFICAZIONE AI FINI DELLA RIMBORSABILITÀ

Confezione: FLECTOR "180 mg cerotto medicato" 5 cerotti medicati

Codice IP: 038951048; Classe di rimborsabilità: C

CLASSIFICAZIONE AI FINI DELLA FORNITURA

Confezione: FLECTOR "180 mg cerotto medicato" 5 cerotti medicati **Codice IP:** 038951048; RR – medicinale soggetto a prescrizione medica;

DECORRENZA DI EFFICACIA DELLA DETERMINAZIONE: dal giorno successivo alla sua pubblicazione nella *Gazzetta Ufficiale* della Repubblica Italiana.

Importazione parallela del medicinale «Tobradex»

Estratto determinazione V&A PC IP n. 716 del 21 febbraio 2012

E' autorizzata l'importazione parallela del medicinale TOBRADEX eye drops suspension 0,1% + 0,3% 1 fl. 5 ml dalla GRECIA con numero di autorizzazione 6926/02-02-2006 con le specificazioni di seguito indicate a condizione che siano valide ed efficaci al momento dell'entrata in vigore della presente Determinazione.

IMPORTATORE: BB FARMA s.r.l. con sede legale e domicilio fiscale in Viale Europa 160 – 21017 SAMARATE (VA);

Confezione: TOBRADEX "0,3% + 0,1% collirio, sospensione" flacone contagocce 5 ml

Codice AIC: 041683018 (in base 10) 17S22B (in base 32)

Forma Farmaceutica: collirio, sospensione.

Composizione: 1 mi contiene

Principi attivi: tobramicina 3 mg, desametasone 1 mg

Eccipienti: benzalconio cloruro, disodio edetato, sodio cloruro, sodio solfato, tyloxapol,

idrossietilcellulosa, acido solforico, idrossido di sodio, acqua depurata.

INDICAZIONI TERAPEUTICHE: TobraDex® è indicato per il trattamento delle infiammazioni oculari quando è necessario un corticosteroide e quando esista un'infezione oculare o il rischio di infezioni oculari

CONFEZIONAMENTO SECONDARIO

E' autorizzato il confezionamento secondario presso le officine : FALORNI S.R.L. Via Provinciale Lucchese s.n.c. Loc. Masotti – 51100 SERRAVALLE PISTOIESE (PT); FIEGE LOGISTICS ITALIA S.p.A., Via Amendola 1, 20090 Caleppio di Settala (MI);

CLASSIFICAZIONE AI FINI DELLA RIMBORSABILITÀ

Confezione: TOBRADEX "0,3% + 0,1% collirio, sospensione" flacone contagocce 5 ml **Codice AIC:** 041683018; Classe di rimborsabilità: C

CLASSIFICAZIONE AI FINI DELLA FORNITURA

Confezione: TOBRADEX "0,3% + 0,1% collirio, sospensione" flacone contagocce 5 ml **Codice AIC:** 041683018; RR – medicinali soggetti a prescrizione medica

DECORRENZA DI EFFICACIA DELLA DETERMINAZIONE: dal giorno successivo alla sua pubblicazione nella *Gazzetta Ufficiale* della Repubblica Italiana.

Importazione parallela del medicinale «Xanax»

Estratto determinazione V&A PC IP n. 717 del 2 marzo 2012

E' autorizzata l'importazione parallela del medicinale XANAX 0,25 mg, comprimé sécable 30 compr.dalla FRANCIA con numero di autorizzazione 326 444-9 ou 34009 326 444 9 0 con le specificazioni di seguito indicate a condizione che siano valide ed efficaci al momento dell'entrata in vigore della presente Determinazione.

IMPORTATORE: MEDIFARM S.R.L., Via Tiburtina 1166/1168, 00156 - ROMA

Confezione: XANAX "0,25 mg compresse" 20 compresse Codice AIC: 041677016 (in base 10) 17RW6S (in base 32)

Forma Farmaceutica: compresse

Ogni compressa contiene:

Principio attivo: alprazolam mg 0,25.

Eccipienti: silice colloidale anidra, magnesio stearato, sodio docusato, sodio benzoato, amido

di mais, cellulosa microcristallina, lattosio monoidrato.

INDICAZIONI TERAPEUTICHE

Ansia, tensione ed altre manifestazioni somatiche o psichiatriche associate con sindrome ansiosa. Attacchi di panico con o senza agorafobia.

Le benzodiazepine sono indicate soltanto quando il disturbo è grave, disabilitante o sottopone il soggetto a grave disagio.

RICONFEZIONAMENTO SECONDARIO

E' autorizzato il riconfezionamento secondario presso l'officina Mediwin Limited , Unit 12-13 Martello Enterprise Centre Courtwick Lane – Littlehampton West Sussex BN17 7PA ;

CLASSIFICAZIONE AI FINI DELLA RIMBORSABILITÀ

Confezione: XANAX "0,25 mg compresse" 20 compresse

Codice AIC: 041677016: Classe di rimborsabilità: C

CLASSIFICAZIONE AI FINI DELLA FORNITURA

Confezione: XANAX "0,25 mg compresse" 20 compresse

Codice AIC: 041677016; RR4 – medicinale soggetto a prescrizione medica; Medicinale soggetto alla Tabella II E del D.P.R. 309/1990 e succ. int. .e mod.

DECORRENZA DI EFFICACIA DELLA DETERMINAZIONE: dal giorno successivo alla sua pubblicazione nella *Gazzetta Ufficiale* della Repubblica Italiana.

Importazione parallela del medicinale «Zymafluor»

Estratto determinazione V&A PC IP n. 718 del 2 marzo 2012

E' autorizzata l'importazione parallela del medicinale ZYMAFLUOR 1 mg comprimé dalla FRANCIA con numero di autorizzazione 327 424 1 ou 34009 327 424 1 7 con le specificazioni di seguito indicate a condizione che siano valide ed efficaci al momento dell'entrata in vigore della presente Determinazione.

IMPORTATORE: MEDIFARM S.R.L., Via Tiburtina 1166/1168, 00156 - ROMA

Confezione: ZYMAFLUOR "1 mg compresse" 100 compresse Codice AIC: 041717012 (in base 10) 17T38N (in base 32)

Forma Farmaceutica: compresse

Composizione : una compressa contiene:

Principio Attivo: principio attivo sodio fluoruro 2,211 mg (pari a fluoro-ioni: 1 mg)

Eccipienti: sorbitolo; silice colloidale anidra; ossido di ferro giallo (E 172); magnesio stearato.

INDICAZIONI TERAPEUTICHE: Zymafluor si usa per la prevenzione della carie dentaria

RICONFEZIONAMENTO SECONDARIO

E' autorizzato il riconfezionamento secondario presso l'officina Mediwin Limited , Unit 12-13 Martello Enterprise Centre Courtwick Lane – Littlehampton West Sussex BN17 7PA ;

CLASSIFICAZIONE AI FINI DELLA RIMBORSABILITÀ

Confezione: ZYMAFLUOR "1 mg compresse" 100 compresse

Codice AIC: 041717012; Classe di rimborsabilità: C bis

CLASSIFICAZIONE AI FINI DELLA FORNITURA

Confezione: ZYMAFLUOR "1 mg compresse" 100 compresse

Codice AIC: 041717012; OTC – medicinali non soggetti a prescrizione medica , da banco;

DECORRENZA DI EFFICACIA DELLA DETERMINAZIONE: dal giorno successivo alla sua pubblicazione nella *Gazzetta Ufficiale* della Repubblica Italiana.

Importazione parallela del medicinale «Cardura 4 mg»

Estratto determinazione V&A PC IP n. 719 del 2 marzo 2012

E' autorizzata l'importazione parallela del medicinale CARDURA 4 mg tablet 30 tablets dalla BULGARIA con numero di autorizzazione 9600209, con le specificazioni di seguito indicate a condizione che siano valide ed efficaci alla data di entrata in vigore della presente determinazione:

IMPORTATORE: FARMA 1000 S.R.L. Via Camperio Manfredo, 9 - 20123 Milano (Mi);

Confezione: CARDURA "4 mg compresse" 20 compresse **Codice AIC:** 040734042 (in base 10) 16V3BU (in base 32)

Forma Farmaceutica: compresse

Ogni compressa contiene:

Principio attivo: Doxazosin mesilato 4,85 mg (pari a doxazosin 4 mg)

Eccipienti: Cellulosa microcristallina, Lattosio monoidrato, Amido glicolato sodico, Magnesio

stearato, Sodio Laurilsolfato.

INDICAZIONI TERAPEUTICHE: Ipertensione arteriosa essenziale.

CONFEZIONAMENTO SECONDARIO

E' autorizzato il confezionamento secondario presso le officine : FIEGE LOGISTICS ITALIA S.p.A., Via Amendola 1, 20090 Caleppio di Settala (MI); CIT S.r.I., Via Primo Villa 17, 20040 Burago Molgora (MB);

CLASSIFICAZIONE AI FINI DELLA RIMBORSABILITÀ

Confezione: CARDURA "4 mg compresse" 20 compresse

Codice AIC: 040734042 Classe di rimborsabilità: A Prezzo ex factory (IVA esclusa):

5,70 EURO

Prezzo al pubblico (IVA inclusa):

9,40 EURO

CLASSIFICAZIONE AI FINI DELLA FORNITURA

Confezione: CARDURA "4 mg compresse" 20 compresse

Codice AIC: 040734042

RR – medicinale soggetto a prescrizione medica;

DECORRENZA DI EFFICACIA DELLA DETERMINAZIONE: dal giorno successivo alla sua pubblicazione nella *Gazzetta Ufficiale* della Repubblica Italiana.

Importazione parallela del medicinale «Cardura 2 mg»

Estratto determinazione V&A PC IP n. 720 del 2 marzo 2012

E' autorizzata l'importazione parallela del medicinale CARDURA 2 mg tablet 30 tablets dalla BULGARIA con numero di autorizzazione 9600208, con le specificazioni di seguito indicate a condizione che siano valide ed efficaci alla data di entrata in vigore della presente determinazione:

IMPORTATORE: FARMA 1000 S.R.L. Via Camperio Manfredo, 9 - 20123 Milano (Mi);

Confezione: CARDURA "2 mg compresse" 30 compresse **Codice AIC:** 040734030 (in base 10) 16V3BG (in base 32)

Forma Farmaceutica: compresse

Ogni compressa contiene:

Principio attivo: Doxazosin mesilato 2,43 mg (pari a doxazosin 2 mg);

Eccipienti: Cellulosa microcristallina, Lattosio, Amido glicolato sodico, Magnesio stearato,

Sodio Laurilsolfato.

INDICAZIONI TERAPEUTICHE: Ipertensione arteriosa essenziale.

CONFEZIONAMENTO SECONDARIO

E' autorizzato il confezionamento secondario presso le officine : FIEGE LOGISTICS ITALIA S.p.A., Via Amendola 1, 20090 Caleppio di Settala (MI); CIT S.r.I., Via Primo Villa 17, 20040 Burago Molgora (MB);

CLASSIFICAZIONE AI FINI DELLA RIMBORSABILITÀ

Confezione: CARDURA "2 mg compresse" 30 compresse

Codice AIC: 040734030 Classe di rimborsabilità: A Prezzo ex factory (IVA esclusa):

6,33 EURO

Prezzo al pubblico (IVA inclusa):

10,45 EURO

CLASSIFICAZIONE AI FINI DELLA FORNITURA

Confezione: CARDURA "2 mg compresse" 30 compresse

Codice AIC: 040734030

RR – medicinale soggetto a prescrizione medica;

DECORRENZA DI EFFICACIA DELLA DETERMINAZIONE: dal giorno successivo alla sua pubblicazione nella *Gazzetta Ufficiale* della Repubblica Italiana.

Importazione parallela del medicinale «Voltaren»

Estratto determinazione V&A PC IP n. 721 del 2 marzo 2012

E' autorizzata l'importazione parallela del medicinale VOLTARENE 100 mg suppositoire 10 supp. dalla FRANCIA con numero di autorizzazione 322 143 4 ou 34009 322 143 4 1 con le specificazioni di seguito indicate a condizione che siano valide ed efficaci al momento dell'entrata in vigore della presente Determinazione.

IMPORTATORE: MEDIFARM S.R.L., Via Tiburtina 1166/1168, 00156 - ROMA

Confezione: VOLTAREN "100 mg supposte" 10 supposte, Codice AIC: 041671013 (in base 10) 17RQC5 (in base 32)

Forma Farmaceutica: supposta

Composizione : una supposta contiene: Principio attivo: Diclofenac sodico 100 mg; Eccipienti: gliceridi semisintetici solidi

INDICAZIONI TERAPEUTICHE: Malattie reumatiche infiammatorie e degenerative quali:

- . artrite reumatoide, spondilite anchilosante
- . artrosi
- reumatismi non articolari

Dolori da infiammazione di origine non reumatica o a seguito di un trauma. Trattamento di dolori mestruali.

RICONFEZIONAMENTO SECONDARIO

E' autorizzato il riconfezionamento secondario presso l'officina Mediwin Limited , Unit 12-13 Martello Enterprise Centre Courtwick Lane – Littlehampton West Sussex BN17 7PA ;

CLASSIFICAZIONE AI FINI DELLA RIMBORSABILITÀ

Confezione: VOLTAREN "100 mg supposte" 10 supposte,

Codice AIC: 041671013: Classe di rimborsabilità: C

CLASSIFICAZIONE AI FINI DELLA FORNITURA

Confezione: VOLTAREN "100 mg supposte" 10 supposte,

Codice AIC: 041671013; RR – medicinali soggetti a prescrizione medica;

DECORRENZA DI EFFICACIA DELLA DETERMINAZIONE: dal giorno successivo alla sua pubblicazione nella *Gazzetta Ufficiale* della Repubblica Italiana.

Importazione parallela del medicinale «Nurofen Febbre e Dolore»

Estratto determinazione V&A PC IP n. 722 del 2 marzo 2012

E' autorizzata l'importazione parallela del medicinale NUROFENPRO 20 mg/ml enfant et nourissons san sucre, suspension buvable édulcorée au maltitol liquide et à la saccarine sodique dalla FRANCIA con numero di autorizzazione 379 184 1 ou 34009 379 184 1 1 con le specificazioni di seguito indicate a condizione che siano valide ed efficaci al momento dell'entrata in vigore della presente Determinazione.

IMPORTATORE: MEDIFARM S.R.L., Via Tiburtina 1166/1168, 00156 - ROMA.

Confezione: NUROFEN FEBBRE E DOLORE "BAMBINI 100 mg/5ml sospensione orale

gusto arancia" flacone da 150 ml con siringa per somministrazione orale

Codice AIC: 041668017 (in base 10) 17RMFK (in base 32)

Forma Farmaceutica: sospensione orale

Composizione : Ogni ml di sospensione orale contiene:

Principio attivo: Ibuprofene 20 mg.

Eccipienti: polisorbato 80, glicerina, sciroppo di maltitolo, saccarina sodica, acido citrico, sodio citrato, gomma di xanthan, sodio cloruro, aroma arancia, bromuro di domifene, acqua depurata.

INDICAZIONI TERAPEUTICHE: NUROFEN Febbre e Dolore è indicato per il trattamento sintomatico della febbre e del dolore lieve o moderato.

RICONFEZIONAMENTO SECONDARIO

E' autorizzato il riconfezionamento secondario presso l'officina Mediwin Limited , Unit 12-13 Martello Enterprise Centre Courtwick Lane – Littlehampton West Sussex BN17 7PA ;

CLASSIFICAZIONE AI FINI DELLA RIMBORSABILITÀ

Confezione: NUROFEN FEBBRE E DOLORE "BAMBINI 100 mg/5ml sospensione orale

gusto arancia" flacone da 150 ml con siringa per somministrazione orale

Codice AIC: 041668017; Classe di rimborsabilità: C

CLASSIFICAZIONE AI FINI DELLA FORNITURA

Confezione: NUROFEN FEBBRE E DOLORE "BAMBINI 100 mg/5ml sospensione orale

gusto arancia" flacone da 150 ml con siringa per somministrazione orale

Codice AIC: 041668017; SOP – medicinali non soggetti a prescrizione medica, da banco;

DECORRENZA DI EFFICACIA DELLA DETERMINAZIONE: dal giorno successivo alla sua pubblicazione nella *Gazzetta Ufficiale* della Repubblica Italiana.

Importazione parallela del medicinale «Fluimucil»

Estratto determinazione V&A PC IP n. 723 del 2 marzo 2012

E' autorizzata l'importazione parallela del medicinale FLUIMUCIL solution for injection 300mg/3ml dal PORTOGALLO con numero di autorizzazione 2196087 con le specificazioni di seguito indicate a condizione che siano valide ed efficaci al momento dell'entrata in vigore della presente Determinazione.

IMPORTATORE: MEDIFARM S.R.L., Via Tiburtina 1166/1168, 00156 - ROMA

Confezione: FLUIMUCIL "300mg/3ml soluzione iniettabile e per nebulizzatore e per

istillazione endotracheobronchiale" 10 fiale 3 ml

Codice AIC: 041686015 (in base 10) 17S4ZZ (in base 32)

Forma Farmaceutica : soluzione iniettabile

Composizione : una fiala contiene: Principio attivo: Acetilcisteina 300 mg.

Eccipienti: sodio idrossido, sodio edetato, acqua per iniettabili q.b..

INDICAZIONI TERAPEUTICHE:

Trattamento delle affezioni respiratorie caratterizzate da ipersecrezione densa e vischiosa: bronchite acuta,bronchite cronica e sue riacutizzazioni, enfisema polmonare, mucoviscidosi e bronchi ectasie.

Trattamento antidotico.Intossicazione accidentale o volontaria da paracetamolo. Uropatia da iso e ciclofosfamide.

RICONFEZIONAMENTO SECONDARIO

E' autorizzato il riconfezionamento secondario presso l'officina Mediwin Limited , Unit 12-13 Martello Enterprise Centre Courtwick Lane – Littlehampton West Sussex BN17 7PA ;

CLASSIFICAZIONE AI FINI DELLA RIMBORSABILITÀ

Confezione: FLUIMUCIL "300mg/3ml soluzione iniettabile e per nebulizzatore e per

istillazione endotracheobronchiale" 10 fiale 3 ml Codice AIC: 041686015; Classe di rimborsabilità: C

CLASSIFICAZIONE AI FINI DELLA FORNITURA

Confezione: FLUIMUCIL "300mg/3ml soluzione iniettabile e per nebulizzatore e per

istillazione endotracheobronchiale" 10 fiale 3 ml

Codice AIC: 041686015; RR – medicinali soggetti a prescrizione medica

DECORRENZA DI EFFICACIA DELLA DETERMINAZIONE: dal giorno successivo alla sua pubblicazione nella *Gazzetta Ufficiale* della Repubblica Italiana.

Importazione parallela del medicinale «Diosmectal»

Estratto determinazione V&A PC IP n. 724 del 2 marzo 2012

E' autorizzata l'importazione parallela del medicinale SMECTA poudre pour suspension buvable en sachet 30 sachets dalla FRANCIA con numero di autorizzazione 319 230-7 ou 34009 319 230 7 7 il quale, per le motivazioni espresse in premessa, deve essere posto in commercio con la denominazione Diosmectal e con le specificazioni di seguito indicate a condizione che siano valide ed efficaci al momento dell'entrata in vigore della presente Determinazione;

IMPORTATORE: MEDIFARM S.R.L., Via Tiburtina 1166/1168, 00156 - ROMA

Confezione: DIOSMECTAL "3 g polvere per sospensione orale" 30 bustine

Codice AIC: 041669019 (in base 10) 17RNDV (in base 32)

Forma Farmaceutica : polvere per sospensione orale

Composizione: Una bustina da 3,760 g di polvere per sospensione orale contiene:

Principio attivo: Diosmectite g 3;

Eccipienti: saccarina sodica, glucosio monoidrato, aroma vaniglia, aroma arancio.

INDICAZIONI TERAPEUTICHE:

 trattamento sintomatico orale della sintomatologia dolorosa delle affezioni esofagogastro-intestinali, quali reflusso esofageo e sue complicazioni (esofagite), ernia dello hiatus, gastrite, ulcera gastroduodenale, bulbite, colite, colopatie funzionali, meteorismo.

Diarree acute e croniche.

RICONFEZIONAMENTO SECONDARIO

E' autorizzato il riconfezionamento secondario presso l'officina Mediwin Limited , Unit 12-13 Martello Enterprise Centre Courtwick Lane – Littlehampton West Sussex BN17 7PA ;

CLASSIFICAZIONE AI FINI DELLA RIMBORSABILITÀ

Confezione: DIOSMECTAL "3 g polvere per sospensione orale" 30 bustine

Codice AIC: 041669019; Classe di rimborsabilità: C

CLASSIFICAZIONE AI FINI DELLA FORNITURA

Confezione: DIOSMECTAL "3 g polvere per sospensione orale" 30 bustine **Codice AIC:** 041669019; RR medicinale soggetto a prescrizione medica;

DECORRENZA DI EFFICACIA DELLA DETERMINAZIONE: dal giorno successivo alla sua pubblicazione nella *Gazzetta Ufficiale* della Repubblica Italiana.

Importazione parallela del medicinale «Stilnox»

Estratto determinazione V&A PC IP n. 725 del 2 marzo 2012

E' autorizzata l'importazione parallela del medicinale STILNOX 10 Mg comprimé pelliculé sécable 14 comprim. dalla FRANCIA con numero di autorizzazione 346 585-7 ou 34009 346 585 7 0 con le specificazioni di seguito indicate a condizione che siano valide ed efficaci al momento dell'entrata in vigore della presente Determinazione.

IMPORTATORE: MEDIFARM S.R.L., Via Tiburtina 1166/1168, 00156 - ROMA

Confezione: STILNOX "10 mg compresse rivestite con film" 30 compresse

Codice AIC: 041674019 (in base 10) 17RT93 (in base 32)

Forma Farmaceutica: compresse rivestite con film

Composizione: Ogni compressa rivestita con film contiene:

Principio attivo: zolpidem tartrato 10 mg.

Eccipienti:Compressa: lattosio monoidrato; cellulosa microcristallina; ipromellosa;

carbossimetilamido sodico, magnesio stearato.

Rivestimento: ipromellosa; titanio diossido; macrogol 400.

INDICAZIONI TERAPEUTICHE: Trattamento a breve termine dell'insonnia.

Le benzodiazepine o le sostanze simil-benzodiazepiniche sono indicate solamente nei casi di insonnia grave, debilitante o tale da causare profondo malessere.

RICONFEZIONAMENTO SECONDARIO

E' autorizzato il riconfezionamento secondario presso l'officina Mediwin Limited , Unit 12-13 Martello Enterprise Centre Courtwick Lane – Littlehampton West Sussex BN17 7PA ;

CLASSIFICAZIONE AI FINI DELLA RIMBORSABILITÀ

Confezione: STILNOX "10 mg compresse rivestite con film" 30 compresse

Codice AIC: 041674019; Classe di rimborsabilità: C

CLASSIFICAZIONE AI FINI DELLA FORNITURA

Confezione: STILNOX "10 mg compresse rivestite con film" 30 compresse **Codice AIC:** 041674019; RR4 – medicinale soggetto a prescrizione medica; Medicinale soggetto alla Tabella II E del D.P.R. 309/1990 e succ. int. .e mod.

DECORRENZA DI EFFICACIA DELLA DETERMINAZIONE: dal giorno successivo alla sua pubblicazione nella *Gazzetta Ufficiale* della Repubblica Italiana.

Importazione parallela del medicinale «Zymafluor»

Estratto determinazione V&A PC IP n. 726 del 2 marzo 2012

E' autorizzata l'importazione parallela del medicinale ZYMAFLUOR 0,114 POUR CENT solution buvable en flacon compte-gouttes dalla FRANCIA con numero di autorizzazione 335422-4 ou 34009 335 422 4 5 con le specificazioni di seguito indicate a condizione che siano valide ed efficaci al momento dell'entrata in vigore della presente Determinazione.

IMPORTATORE: MEDIFARM S.R.L., Via Tiburtina 1166/1168, 00156 - ROMA

Confezione: ZYMAFLUOR "1,14 mg/ml gocce orali, soluzione " 1 flacone 20 ml

Codice AIC: 041717024 (in base 10) 17T390 (in base 32)

Forma Farmaceutica : soluzione Composizione : 1 ml contiene

Principio attivo: sodio fluoruro mg 2,52 (pari a fluoro-ioni 1,14 mg);

Eccipienti: acido benzoico, glicerolo, sorbitolo liquido non cristallizzabile; acqua depurata

INDICAZIONI TERAPEUTICHE: Zymafluor si usa per la prevenzione della carie dentaria.

RICONFEZIONAMENTO SECONDARIO

E' autorizzato il riconfezionamento secondario presso l'officina Mediwin Limited , Unit 12-13 Martello Enterprise Centre Courtwick Lane – Littlehampton West Sussex BN17 7PA ;

CLASSIFICAZIONE AI FINI DELLA RIMBORSABILITÀ

Confezione: ZYMAFLUOR "1,14 mg/ml gocce orali, soluzione " 1 flacone 20 ml

Codice AIC: 041717024; Classe di rimborsabilità: C bis

CLASSIFICAZIONE AI FINI DELLA FORNITURA

Confezione: ZYMAFLUOR "1,14 mg/ml gocce orali, soluzione " 1 flacone 20 ml

Codice AIC: 041717024; OTC – medicinali non soggetti a prescrizione medica, da banco;

DECORRENZA DI EFFICACIA DELLA DETERMINAZIONE: dal giorno successivo alla sua pubblicazione nella *Gazzetta Ufficiale* della Repubblica Italiana.

Importazione parallela del medicinale «Celluvisc»

Estratto determinazione V&A PC IP n. 727 del 2 marzo 2012

E' autorizzata l'importazione parallela del medicinale CELLUVISC 4 mg/0,4ml, collyre en récipient unidose dalla FRANCIA con numero di autorizzazione 337 974-4 ou 34009 337 974 4 7 con le specificazioni di seguito indicate a condizione che siano valide ed efficaci al momento dell'entrata in vigore della presente Determinazione.

IMPORTATORE: MEDIFARM S.R.L., Via Tiburtina 1166/1168, 00156 - ROMA

Confezione: CELLUVISC " 1% collirio" 30 flaconi monodose da 0,4 ml

Codice AIC: 041672015 (in base 10) 17RRBH (in base 32)

Forma Farmaceutica: collirio, soluzione Composizione: 1ml di soluzione contiene: Principio attivo: carmellosa sodica 1% (p/v).

Eccipienti: sodio cloruro, sodio lattato, potassio cloruro, calcio cloruro, acqua purificata.

INDICAZIONI TERAPEUTICHE: Trattamento sintomatico delle secchezze oculari dovute ad alterazioni della stabilità del film lacrimale.

RICONFEZIONAMENTO SECONDARIO

E' autorizzato il riconfezionamento secondario presso l'officina Mediwin Limited , Unit 12-13 Martello Enterprise Centre Courtwick Lane – Littlehampton West Sussex BN17 7PA ;

CLASSIFICAZIONE AI FINI DELLA RIMBORSABILITÀ

Confezione: CELLUVISC " 1% collirio" 30 flaconi monodose da 0,4 ml

Codice AIC: 041672015; Classe di rimborsabilità: C bis

CLASSIFICAZIONE AI FINI DELLA FORNITURA

Confezione: CELLUVISC " 1% collirio" 30 flaconi monodose da 0,4 ml

Codice AIC: 041672015; OTC – medicinali non soggetti a prescrizione medica, da banco;

DECORRENZA DI EFFICACIA DELLA DETERMINAZIONE: dal giorno successivo alla sua pubblicazione nella *Gazzetta Ufficiale* della Repubblica Italiana.

Importazione parallela del medicinale «Gentalyn»

Estratto determinazione V&A PC IP n. 728 del 2 marzo 2012

E' autorizzata l'importazione parallela del medicinale GARALONE 1mg/g cream tube 30 g dal PORTOGALLO con numero di autorizzazione 9182717, il quale, per le motivazioni espresse in premessa, deve essere posto in commercio con la denominazione Gentalyn e con le specificazioni di seguito indicate a condizione che siano valide ed efficaci al momento dell'entrata in vigore della presente Determinazione.

IMPORTATORE: MEDIFARM S.R.L., Via Tiburtina 1166/1168, 00156 - ROMA

Confezione: GENTALYN "0,1% crema" tubo 30 g

Codice AIC: 041765013 (in base 10) 17UL4P (in base 32)

Forma Farmaceutica : crema Cento grammi di crema contengono

Principio Attivo: Gentamicina solfato 0,166 g;

Eccipienti: clorocresolo, ceteth 20 (polietilenglicole monocetiletere) alcool cetostearilico,

vaselina bianca, paraffina liquida, fosfato di sodio, acqua depurata.

INDICAZIONI TERAPEUTICHE:

GENTALYN crema e **GENTALYN unguento** trovano indicazione nelle forme infiammatorie cutanee primitivamente batteriche come le piodermiti di varia gravità ed estensione, compreso l'ectima, le follicoliti, le sicosi, le foruncolosi, gli eczemi microbici, oltre che nelle forme secondariamente infette come le dermatiti e gli eczemi impetiginizzati, le ulcere da stasi, le lesioni traumatiche, le ustioni e le escoriazioni infette.

Altre affezioni cutanee che si avvantaggiano dall'applicazione di **GENTALYN** sono l'acne e la psoriasi pustolosa, le forme intertriginoidi e le perionissi di origine batterica. Nelle forme fungine il **GENTALYN** per uso topico è inefficace, poichè la gentamicina non è attiva su alcun ceppo di miceti; il farmaco ha tuttavia utile applicazione nelle superinfezioni batteriche di infezioni micotiche e virali.

Le due preparazioni del prodotto, crema ed unguento, si prestano a realizzare un trattamento topico particolarmente adatto a seconda del grado di infiammazione e di essudazione della lesione in atto: mentre il **GENTALYN crema** è particolarmente indicato nelle forme acute in fase essudativa, nelle forme cosiddette "secche" con componente desquamativa (eczemi microbici lichenificati) meglio si presta il **GENTALYN unguento**.

Efficacia particolare è stata dimostrata dal preparato nelle ustioni di vario grado ed estensione nelle quali la "mortificazione del terreno" attuata dalla eccezionale intensità dell'insulto termico, favorisce lo sviluppo di una flora batterica particolarmente virulenta.

RICONFEZIONAMENTO SECONDARIO

E' autorizzato il riconfezionamento secondario presso l'officina Mediwin Limited , Unit 12-13 Martello Enterprise Centre Courtwick Lane – Littlehampton West Sussex BN17 7PA ;

CLASSIFICAZIONE AI FINI DELLA RIMBORSABILITÀ

Confezione: GENTALYN "0,1% crema" tubo 30 g Codice AIC: 041765013; Classe di rimborsabilità: C

CLASSIFICAZIONE AI FINI DELLA FORNITURA

Confezione: GENTALYN "0,1% crema" tubo 30 g

Codice AIC: 041765013; RR – medicinale soggetto a prescrizione medica;

DECORRENZA DI EFFICACIA DELLA DETERMINAZIONE: dal giorno successivo alla sua pubblicazione nella *Gazzetta Ufficiale* della Repubblica Italiana.



Importazione parallela del medicinale «Tobradex»

Estratto determinazione V&A PC IP n. 729 del 2 marzo 2012

E' autorizzata l'importazione parallela del medicinale TOBRADEX eye drops suspension 0,1% + 0,3% 1 fl. 5 ml dalla GRECIA con numero di autorizzazione 6926/02-02-2006 con le specificazioni di seguito indicate a condizione che siano valide ed efficaci al momento dell'entrata in vigore della presente Determinazione:

IMPORTATORE: PHARMACYVALUE S.r.l. con sede legale e domicilio fiscale in Vicolo del Piede, 15 - 00153 Roma.

Confezione: TOBRADEX "0,3% + 0,1% collirio, sospensione" flacone contagocce 5 ml

Codice AIC: 041426026 (in base 10) 17J73B (in base 32)

Forma Farmaceutica: collirio, sospensione.

Composizione: 1 ml contiene

Principi attivi: tobramicina 3 mg, desametasone 1 mg

Eccipienti: benzalconio cloruro, edetato di sodio, sodio cloruro, sodio solfato, tyloxapol, idrossietilcellulosa, acido solforico, idrossido di sodio, acqua depurata.

INDICAZIONI TERAPEUTICHE: TobraDex® è indicato per il trattamento delle infiammazioni oculari quando è necessario un corticosteroide e quando esista un'infezione oculare o il rischio di infezioni oculari

CONFEZIONAMENTO SECONDARIO

E' autorizzato riconfezionamento secondario presso l'officine DE SALUTE S.R.L. Via Antonio Biasini, 26 - 26015 SORESINA (CR); WELCOME PHARMA Via Campobello 1, 00040 Pomezia (Roma);

CLASSIFICAZIONE AI FINI DELLA RIMBORSABILITÀ

Confezione: TOBRADEX "0,3% + 0,1% collirio, sospensione" flacone contagocce 5 ml **Codice AIC:** 041426026; Classe di rimborsabilità: C

CLASSIFICAZIONE AI FINI DELLA FORNITURA

Confezione: TOBRADEX "0,3% + 0,1% collirio, sospensione" flacone contagocce 5 ml **Codice AIC:** 041426026; RR – medicinale soggetto a prescrizione medica;

DECORRENZA DI EFFICACIA DELLA DETERMINAZIONE: dal giorno successivo alla sua pubblicazione nella *Gazzetta Ufficiale* della Repubblica Italiana.

Importazione parallela del medicinale «Maalox»

Estratto determinazione V&A PC IP n. 730 del 2 marzo 2012

E' autorizzata l'importazione parallela del medicinale MAALOX PLUS tablet (200+200+25) mg 50 Tab dalla GRECIA con numero di autorizzazione 51871/10-12-2010 con le specificazioni di seguito indicate a condizione che siano valide ed efficaci al momento dell'entrata in vigore della presente Determinazione:

IMPORTATORE: PHARMACYVALUE S.r.l. con sede legale e domicilio fiscale in Vicolo del Piede, 15 - 00153 Roma.

Confezione: MAALOX "PLUS compresse masticabili" 30 compresse

Codice AIC: 041682016 (in base 10) 17S130 (in base 32)

Forma Farmaceutica : Compresse masticabili Composizione : Ogni compressa contiene:

Principi attivi:Magnesio idrossido 200 mg; Alluminio ossido idrato 200 mg; Dimeticone 25 mg; Eccipienti: amido di mais; acido citrico; amido pregelatinizzato; glucosio; mannitolo; saccarosio; sorbitolo, sorbitolo soluzione 70%; talco; magnesio stearato; saccarina sodica; aroma di limone; aroma di crema svizzera; ossido di ferro giallo (E 172).

INDICAZIONI TERAPEUTICHE: Maalox Plus si usa come coadiuvante nella iperacidità gastrica e nelle dispepsie (ridotta attività digerente) da iperacidità anche in presenza di meteorismo (eccesso di aria nell'intestino).

Trattamento sintomatico dei bruciori e dolori gastrici e nelle esofagiti (infiammazioni della prima parte del tubo digerente). Coadiuvante nella terapia dell'ulcera gastroduodenale.

CONFEZIONAMENTO SECONDARIO

E' autorizzato riconfezionamento secondario presso l'officine DE SALUTE S.R.L. Via Antonio Biasini, 26 - 26015 SORESINA (CR); WELCOME PHARMA Via Campobello 1, 00040 Pomezia (Roma);

CLASSIFICAZIONE AI FINI DELLA RIMBORSABILITÀ

Confezione: MAALOX "PLUS compresse masticabili" 30 compresse

Codice AIC: 041682016; Classe di rimborsabilità: C bis

CLASSIFICAZIONE AI FINI DELLA FORNITURA

Confezione: MAALOX "PLUS compresse masticabili" 30 compresse

Codice AIC: 041682016; OTC - medicinali non soggetti a prescrizione medica da banco;

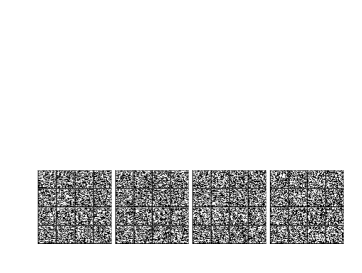
DECORRENZA DI EFFICACIA DELLA DETERMINAZIONE: dal giorno successivo alla sua pubblicazione nella *Gazzetta Ufficiale* della Repubblica Italiana.

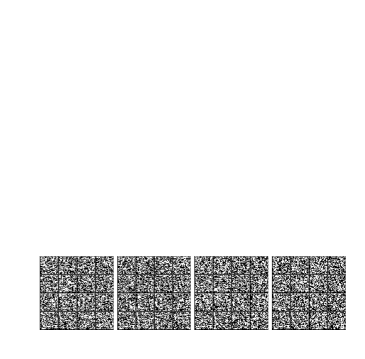
12A03469

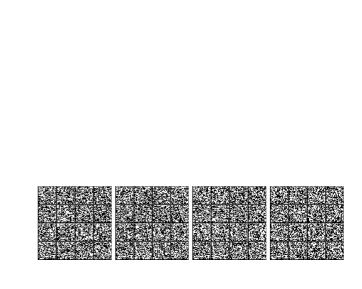
Alfonso Andriani, redattore Delia Chiara, vice redattore

(WI-GU-2012-SON-054) Roma, 2012 - Istituto Poligrafico e Zecca dello Stato S.p.A. - S.









MODALITÀ PER LA VENDITA

La «Gazzetta Ufficiale» e tutte le altre pubblicazioni dell'Istituto sono in vendita al pubblico:

- presso l'Agenzia dell'Istituto Poligrafico e Zecca dello Stato S.p.A. in ROMA, piazza G. Verdi, 1 - 00198 Roma ☎ 06-85082147
- presso le librerie concessionarie riportate nell'elenco consultabile sui siti www.ipzs.it e www.gazzettaufficiale.it.

L'Istituto conserva per la vendita le Gazzette degli ultimi 4 anni fino ad esaurimento. Le richieste per corrispondenza potranno essere inviate a:

Istituto Poligrafico e Zecca dello Stato Direzione Marketing e Vendite Via Salaria, 1027 00138 Roma

00138 Roma fax: 06-8508-3466

e-mail: informazioni@gazzettaufficiale.it

avendo cura di specificare nell'ordine, oltre al fascicolo di GU richiesto, l'indirizzo di spedizione e di fatturazione (se diverso) ed indicando i dati fiscali (codice fiscale e partita IVA, se titolari) obbligatori secondo il DL 223/2007. L'importo della fornitura, maggiorato di un contributo per le spese di spedizione, sarà versato in contanti alla ricezione.





DELLA REPUBBLICA ITALIANA

CANONI DI ABBONAMENTO (salvo conguaglio) validi a partire dal 1° GENNAIO 2012

GAZZETTA UFFICIALE - PARTE I (legislativa)

Tipo A	Abbonamento ai fascicoli della serie generale, inclusi tutti i supplementi ordinari: (di cui spese di spedizione € 257,04)* (di cui spese di spedizione € 128,52)*	CANONE DI ABBONAMENTO		
TIPO A		- annuale - semestrale	€	438,00 239,00
Тіро В	Abbonamento ai fascicoli della serie speciale destinata agli atti dei giudizi davanti alla Corte Costituzionale: (di cui spese di spedizione € 19,29)* (di cui spese di spedizione € 9,64)*	- annuale - semestrale	€	68,00 43,00
Tipo C	Abbonamento ai fascicoli della serie speciale destinata agli atti della UE: (di cui spese di spedizione € 41,27)* (di cui spese di spedizione € 20,63)*	- annuale - semestrale	€	168,00 91,00
Tipo D	Abbonamento ai fascicoli della serie destinata alle leggi e regolamenti regionali: (di cui spese di spedizione € 15,31)* (di cui spese di spedizione € 7,65)*	- annuale - semestrale	€	65,00 40,00
Tipo E	Abbonamento ai fascicoli della serie speciale destinata ai concorsi indetti dallo Stato e dalle altre pubbliche amministrazioni: (di cui spese di spedizione € 50,02)* (di cui spese di spedizione € 25,01)*	- annuale - semestrale	€	167,00 90,00
Tipo F	Abbonamento ai fascicoli della serie generale, inclusi tutti i supplementi ordinari, e dai fascicoli delle quattro serie speciali: (di cui spese di spedizione € 383,93)* (di cui spese di spedizione € 191,46)*	- annuale - semestrale	€	819,00 431,00

N.B.: L'abbonamento alla GURI tipo A ed F comprende gli indici mensili

CONTO RIASSUNTIVO DEL TESORO

Abbonamento annuo (incluse spese di spedizione)

€ 56,00

86.00

55,00

- annuale

- semestrale

CANONE DI ABBONAMENTO

PREZZI DI VENDITA A FASCICOLI

(Oltre le spese di spedizione)

Prezzi di vendita: serie generale	€	1.00
serie speciali (escluso concorsi), ogni 16 pagine o frazione	€	1.00
	~	
fascicolo serie speciale, <i>concorsi</i> , prezzo unico	€	1.50
supplementi (ordinari e straordinari), ogni 16 pagine o frazione	Ē	1.00
fascicolo Conto Riassuntivo del Tesoro, prezzo unico	0	
rascicolo Conto massuntivo del 185010, prezzo unico	≠	6.00

I.V.A. 4% a carico dell'Editore

PARTE I - 5ª SERIE SPECIALE - CONTRATTI ED APPALTI

 (di cui spese di spedizione € 128,06)*
 - annuale (di cui spese di spedizione € 73,81)*
 - semestrale
 € 165,00

GAZZETTA UFFICIALE - PARTE II

(di cui spese di spedizione € 39,73)* (di cui spese di spedizione € 20,77)*

Prezzo di vendita di un fascicolo, ogni 16 pagine o frazione (oltre le spese di spedizione) € 1,00 (€ 0,83+ IVA)

Sulle pubblicazioni della 5° Serie Speciale e della Parte II viene imposta I.V.A. al 21%.

RACCOLTA UFFICIALE DEGLI ATTI NORMATIVI

Abbonamento annuo
Abbonamento annuo per regioni, province e comuni - SCONTO 5%

Volume separato (oltre le spese di spedizione)

I.V.A. 4% a carico dell'Editore

€ 18,00

Per l'estero i prezzi di vendita (in abbonamento ed a fascicoli separati) anche per le annate arretrate, compresi i fascicoli dei supplementi ordinari e straordinari, devono intendersi raddoppiati. Per il territorio nazionale i prezzi di vendita dei fascicoli separati, compresi i supplementi ordinari e straordinari, relativi anche ad anni precedenti, devono intendersi raddoppiati. Per intere annate è raddoppiato il prezzo dell'abbonamento in corso. Le spese di spedizione relative alle richieste di invio per corrispondenza di singoli fascicoli, vengono stabilite, di volta in volta, in base alle copie richieste. Eventuali fascicoli non recapitati potrannno essere forniti gratuitamente entro 60 giorni dalla data di pubblicazione del fascicolo. Oltre tale periodo questi potranno essere forniti soltanto a pagamento.

N.B. - La spedizione dei fascicoli inizierà entro 15 giorni dall'attivazione da parte dell'Ufficio Abbonamenti Gazzetta Ufficiale.

RESTANO CONFERMATI GLI SCONTI COMMERCIALI APPLICATI AI SOLI COSTI DI ABBONAMENTO

^{*} tariffe postali di cui alla Legge 27 febbraio 2004, n. 46 (G.U. n. 48/2004) per soggetti iscritti al R.O.C.



€ 3,00

